## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(43) Date of publication of application: 04.12.2002

English Abstract of Document B)

(11)Publication number:

2002-351000

(51)Int,Cl.

G03C 1/035 G03C 1/09

(21)Application number: 2001-154476 (22)Date of filing:

23 05 2001

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(72)Inventor: OSHIMA NAOTO YONEKURA OSAMU

(54) SILVER HALIDE EMULSION AND SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a silver halide emulsion and a silver halide photographic sensitive material using the emulsion in which gradation with high sensitivity and high contrast can be obtained without causing decrease in the sensitivity or low contrast in digital exposure such as laser scanning exposure.

SOLUTION: The silver halide emulsion contains the following silver halide particles. The silver halide particles have a phase containing silver bromide formed in a layered state and having the ≥90 mol% proportion of the silver chloride content and are doped with a six-coordinate complex having iridium as the center metal. The silver halide photographic sensitive material contains the above silver halide emulsion.

06.01.2006

LEGAL STATUS

Date of request for examination

Date of sending the examiner's decision of

rejection

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application

converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection

Date of extinction of right

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-351000 (P2002-351000A)

(43)公開日 平成14年12月4日(2002.12.4)

-		***************************************		- Triple		- 14 1
(51) Int.Cl.7		鎖別記号	F I			テーマコート*(参考)
G03C	1/035		G03C	1/035	K	2H023
					С	
					G	
	1/09			1/09		

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 40 頁)

(21)出職番号	特爾2001154476(P2001154476)		
		(71)出顧人	000005201
			富士写真フイルム株式会社
(22)出顧日	平成13年5月23日(2001.5.23)		神奈川県南足桐市中紹210番地
		(72)発明者	大島 直人
	ļ		神奈川県南足栖市中沼210番地 富士写真
	ļ		フイルム株式会社内
	ļ	(72)発明者	
			神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
			フイルム株式会社内
		(74)代理人	
		0.016.00	弁理士 中島 淳 (外3名)
		TP 4+ 2 (45)	**) 2H023 BA02 BA04 BA05 CA02

### (54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀乳剤およびハロゲン化銀写真成光材料

## (57)【要約】

[課題] レーザー走査器光のようなデジタル鑑光においても低感度化や軟調化を引き起こさず、高感度で哽調 な階簡が得られるハロゲン化銀乳制およびそれを用いた ハロゲン化線写真感光材料を提供すること。

【解決手段】 臭化銀含有相が層状に形成されている塩 化銀含事業が90元ル%以上のハロゲン化銀粒子であっ て、かつイリジウムを中心金属とする6配位路体がドー プされたハロゲン化銀粒子を含むこと特徴とするハロゲン化銀乳剤である。また、上記ハロゲン化銀乳剤を含 有することを特徴とするハロゲン化銀写真逐光材料である。

### [特許請求の範囲]

【請求項1】 臭化銀含有相が層状に形成されている塩 化銀含有率が90モル%以上のハロゲン化銀粒子であっ て、かつイリジウムを中心金属とする6配位錯体がドー プされたハロゲン化銀粒子を含むことを特徴とするハロ ゲン化銀乳剤。

【請求項2】 前記臭化銀合有相が粒子の内部に形成さ れている請求項1に記載のハロゲン化銀乳剤。

【請求項3】 前記ハロゲン化銀粒子が立方体あるいは 14面体粒子である請求項1または2に記載のハロゲン 10 化銀乳剂。

【請求項4】 前記イリジウムを中心金属とする6配位 錯体が、C1、BrまたはIをリガンドとして有する請 求項1から3のいずれかに記載のハロゲン化銀乳剤。

【請求項5】 前記イリジウムを中心金属とする6配位 錯体が、臭化飯含有相に含まれる請求項4に記載のハロ ゲン化銀乳剤。

【請求項6】 前記イリジウムを中心金属とする6配位 錯体が、少なくとも1個の非ハロゲンをリガンドとして

【請求項7】 前記ハロゲン化銀乳剤が金増感されてい る請求項1から6のいずれかに記載のハロゲン化銀乳

【請求項8】 前記ハロゲン化銀乳剤が、コロイド状硫 化会あるいは金の錯安定度定数1 ng β2が21以上か つ35以下の金増感剤で金増感されている請求項7に記 載のハロゲン化銀乳剤。

【諸求項9】 諸求項1から8のいずれかに記載のハロ ゲン化銀乳剤を含有することを特徴とするハロゲン化銀 30 写真感光材料。

### 【発明の詳細な説明】

### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ハロゲン化銀乳剤 およびハロゲン化銀写真感光材料に関し、詳しくはレー ザー走査露光のようなデジタル露光においても高感度で 疑調な陰謀が得られるハロゲン化銀乳剤および該ハロゲ ン化銀乳剤を用いたハロゲン化銀写真感光材料に関す

### [0002]

【従来の技術】近年、カラー印画紙を用いたカラープリ ント分野においてもデジタル化の浸透は目覚しく、例え ばレーザー走査露光によるデジタル露光方式は、従来か ら行われている処理浴のカラーネガフィルムからカラー プリンターで直接焼付けを行うアナログ製光方式に比 べ、飛躍的な普及率の伸びを示している。このようなデ ジタル露光方式は、画像処理を行うことで高画質が得ら れる特徴があり、カラー印画紙を用いたカラープリント の品質向上に果たす役割は極めて大きい。また、デジタ ルカメラの急速な普及に伴って、これらの電子記録媒体 50

から簡易に高国質なカラープリントが得られることも重 要な要素であり、これらが更に飛躍的な普及をもたらす と考えられる。

【0003】一方、カラープリント方式としては、イン クジェット方式、昇越型方式、カラーゼログラフィー等 の技術がそれぞれ進歩し、写真画質を謳うなど、カラー プリント方式として認知されつつある。これらの中でカ ラー印画紙を用いたデジタル観光方式の特徴は、高向 質、高生産性、そして画像の高堅牢性にあり、これらを

更に高めることで、より高品質の写真をより簡単にしか もより安価に提供することが望まれている。カラー印画 紙に用いられるハロゲン化銀乳剤は、主として生産性を 高める上での迅速処理性の要請から、塩化銀含有率の高 いハロゲン化観乳剤が用いられている。このようた塩化 銀含有率の高いハロゲン化銀乳剤は、一般にレーザー走 査骸光のような高照度盤光で低威軟調化を引き起こし易 く、この点を改良する様々な技術が開示されている。

【0004】塩化銀乳剤の高照度不動を改良するために イリジウムをドープすることが知られている。しかしな 有する請求項1から3のいずれかに記載のハロゲン化銀 20 がち、イリジウムをドープした塩化銀乳剤は、露光後短 時間の間に潜像増感を生じることが知られており、例え ば特公平7-34103号には臭化銀含有率の高い品在 相を設けて、そこにイリジウムをドープすることで、潜 像増感の問題は解決することが開示されている。この方 法で調製したハロゲン化銀乳剤は、1/100秒程度の 比較的高照度露光でも高感度で硬調で、潜像増感の問題 も生じないが、レーザー走杏露光によるデジタル露光方 式で求められる1 μ秒の超高照度露光まで高感度を維持 しようとすると、硬調な階調が得られにくいという問題 点が明らかになった。米国特許第5.691.119号 には、臭化銀含有率の高い局在相を有する乳剤の調製法 で、高照度階調を硬調化する方法が開示されているが、 効果が十分でなく、調製の繰返しで性能が安定しないと

> 【0005】米国特許第5、783、373号および同 第5、783、378号には、少なくとも3種類のドー パントを使用して高照度不助を低減させ、硬調化する方 法が開示されている。しかしながら、硬調な階調が得ら れるのは減感硬調化作用を有するドーパントを使用して 40 いるためで、高感度化とは原理的に相容れないものであ

いう欠点を有している。

【0006】米国特許第5,726,005号および同 第5、736、310号には、高塩化銀乳剤の亜表面に 濃度極大を有するIを含有した乳剤によって、高感度で 高照度不軌の少ない乳剤が得られることが開示されてい る。これにより確かに高照度露光ほど高感度が得られる が、階調はいたって軟調で、光量のダイナミックレンジ が限られたデジタル欧光には適していないことがわかっ

【0007】特開昭58-95736号、同58-10

8533号、同60-222844合号、同60-22 2845号、同62-253143号、同62-253 144号、同62-253166号、同62-2541 39号、同63-46440号、同63-46441 号、同63-89840号、米国特許第4.820.6 24号、同第4,865,962号、同第5,399, 4 7 5号、同第 5、 2 8 4、 7 4 3 号等には、塩化銀含 有率の高い乳剤に様々な形態で単化銀含有率の高い相参 局在含有させることで高感度が得られることが開示され 相を含有した乳剤で、レーザー走合数光のような網高服 度露光における特有の研測化作用があることは既示され ていない。

[0008]米国特許第5,049,485号には、メ ソイオンが配位したAu(I)化合物で化学増越すること で高感硬調化が得られることが開示されている。米国特 許第5、945、270号には、水溶性基を含有したメ ルカプトが配位した An(I)化合物で化学的感すること で高感硬調化が得られることが開示されている。これら は、比較的安定なAu(I)化合物であることが知られ 20 ているが、臭化銀含有相および沃化銀含有相を含有した 乳剤で、高照度露光における特有の硬調化作用があるこ とは開示されていない。

#### [00009]

【発明が解決しようとする課題】 本発明が解決しようと する第一の課題は、レーザー走査露光のようなデジタル 窓光においても低感度化や軟器化を引き起こさず。 高感 度で硬調な階調が得られるハロゲン化銀乳剤およびそれ を用いたハロゲン化銀写真感光材料を提供することであ 像保存性、露光温湿度依存性に優れたハロゲン化銀乳剤 およびそれを用いたハロゲン化銀写真感光材料を提供す ることである。

### [0010]

【課題を解決するための手段】 前記課題を解決するため の手段は、以下の通りである。即ち、

<1> 臭化銀含有相が層状に形成されている塩化銀含 有率が90モル%以上のハロゲン化銀粒子であって、か つイリジウムを中心金属とする6配位雑体がドープされ たハロゲン化銀粒子(以下、「特定のハロゲン化銀粒 子」と呼ぶことがある。)を含むことを特徴とするハロ ゲン化銀乳剤である。

<2> 前配卑化錦含有相が粒子の内部に形成されてい る前記<1>に記載のハロゲン化銀乳剤である。

<3> 前記奥塩化銀粒子が立方体あるいは14面体粒 子である前記<1>または<2>に記載のハロゲン化銀・ 乳剤である。

<4> 前記イリジウムを中心会属とする6配位錯体 が、Cl、BrまたはJをリガンドとして有する前記く ある。

(3)

<5> 前記イリジウムを中心金属とする6配位鎔体 が、臭化銀含有相に含まれる前記<4>に記載のハロゲ ン化銀乳剤である。

<6> 前記イリジウムを中心金属とする6配位錯体 が、少なくとも1個の非ハロゲンをリガンドとして有す る前記<1>から<3>のいずれかに記載のハロゲン化 銀乳剤である。

<7> 前記ハロゲン化銀乳剤が金増感されている前記 ている。しかしながら、臭化銀含有相および沃化銀含有 10 <1>から<6>のいずれかに記載のハロゲン化銀乳剤 である.

> <8> 前記ハロゲン化銀乳剤が、コロイド状硫化金あ るいは金の錯安定度定数10g8zが21以上かつ35 以下の金増感制で金増感されている前記く7>に記載の ハロゲン化銀乳剤である。

> <9> 前記<1>から<8>のいずれかに記載のハロ ゲン化銀乳剤を含有することを特徴とするハロゲン化銀 写真感光材料である。

[0011]

【発明の実施の形態】以下に、本発明について詳細に説 明する。本発明のハロゲン化銀乳剤は、特定のハロゲン 化銀粒子を含む。この粒子の粒子形状は特に制限はない が、実質的に {100} 面を持つ立方体または14面体 の結晶粒子(これらは粒子頂点が丸みを帯び、さらに高 次の面を有していてもよい)または8面体の結晶粒子。 または全投影面積の50%以上が {100} 面または

{111} 面からなるアスペクト比2以上の平板状粒子 からなることが好ましい。アスペクト比とは、投影面積 に相当する円の直径を粒子の厚さで割った値である。本 る。更に、木発明が解決しようとする第二の課題は、潜 30 発明では、立方体あるいは14面体粒子であることが更

に好ましい。 【0012】本発明のハロゲン化銀乳剤としては、特定 のハロゲン化銀粒子を含む乳剤が用いられる。塩化銀含 有率は90モル%以上である必要があり、迅速処理性の 観点からは、塩化銀含有率は93モル%以上が好まし く、95モル%以上が更に好ましい。臭化鍵含有率は硬 調で潜像安定性に優れることから0.1~7モル%であ ることが好ましく、0.5~5モル%であることが更に 好ましい。本発明の臭塩化銀乳剤は、更に沃化銀を少な 40 い量含んでもよく、この場合、沃化銀含有率は0~0。

5モル%であることが好ましく、0~0.2モル%が更 に好ましく、0~0.1モル%が最も好ましい。本発明 の特定のハロゲン化銀粒子は、沃臭塩化銀粒子、臭塩化 銀粒子が好ましく、特に臭塩化銀粒子が好ましい。

【0013】本発明のハロゲン化銀乳剤における特定の ハロゲン化銀粒子は、臭化銀含有相を有する。ここで、 臭化銀含有相とは周囲よりも臭化銀の濃度が高い部位を 意味する。臭化銀含有相とその周囲とのハロゲン組成は 連続的に変化してもよく、また急峻に変化してもよい。 1>から<3>のいずれかに記載のハロゲン化銀乳剤で 50 このような臭化銀含有相は、粒子内のある部分で濃度が ほぼ一定の幅をもった層を形成してもよく、広がりをも たない極大点であってもよい。臭化銀含有相の局所的臭 化銀含有率は、5モル%以上であることが好ましく、1 0~80モル%であることが更に好ましく、15~50 モル%であることが最も好ましい。このような臭化銀合 有相は、それぞれ粒子内に層状に複数個あってもよく、 それぞれの阜化銀含有率が異なってよいが、それぞれ帰 低1個の含有相を有する必要がある。

5

【0014】本発明のハロゲン化銀乳剤の臭化銀含有相 は、それぞれ粒子を取り囲むように層状にあることが重 要である。粒子を取り囲むように層状に形成された臭化 銀合有相は、それぞれの相の中で粒子の周回方向に均一 な濃度分布を有することがひとつの好ましい能様であ る。しかし、粒子を取り囲むように層状にある臭化銀含 有相の中は、臭化銀濃度の極大点または極小点が粒子の 周回方向に存在し、濃度分布を有していてもよい。例え ば、 粒子表面近傍に粒子を取り囲れように腐状に息化銀 含有相を有する場合、粒子コーナーまたはエッジの臭化 銀濃度は、主表面と異なる濃度になる場合がある。ま た。粒子を取り囲むように層状にある臭化銀含有相とは 別に、粒子の表面の特定部に完全に孤立して存在し、粒 子を取り囲んでいない臭化ਿ含有相があってもよい。

【0015】このような臭化銀含有相は、より少ない臭 化銀含有量で局所適度を上げる意味から、粒子体積の3 %以上30%以下の銀畳で構成されていることが好まし く、3%以上15%以下の銀畳で構成されていることが 更に好ましい。

【0016】高感度化や神器化などの本発明の効果を発 現させるために必要な臭化銀含有量は、臭化銀含有相を 粒子内部に形成するほど増加してしまい、必要以上に塩 化銀含有量を落として迅速処理性を損なってしまう恐れ がある。従って、写真作用を制御するこれらの機能を粒 子内の表面近くに集約することが好ましい。これらの点 から、臭化銀含有相は内側から測って粒子体積の50% から100%の位置のいずれかに形成することが好まし い。また、臭化銀含有相は粒子体積の70%から95% の位置のいずれかに形成することが更に好ましい。

【0017】本発明のハロゲン化銀乳剤に臭化銀を含有 させるための臭化物イオンの導入は、臭化物塩の溶液を 単独で添加させるか、或いは銀塩溶液と高塩化物塩溶液 の添加と併せて臭化物塩を添加してもよい。後者の場合 は、臭化物塩と高塩化物塩溶液を別々に、または臭化物 塩と高塩化物塩の混合溶液として添加してもよい。臭化 物塩は、アルカリもしくはアルカリ土類臭化物塩のよう な溶解性塩の形で添加する。或いは米国特許第5、38 9、508号明細書に記載される有機分子から臭化物イ オンを開裂させることで導入することもできる。また別 の臭化物イオン源として、微小臭化銀粒子を用いること もできる。

に集中して行ってもよく、またある一定期間かけて行っ てもよい。臭化物塩溶液の添加は、粒子体積の50%よ り外側が好ましく、より好ましくは70%より外側から 行うのがよい。

【0019】粒子内の深さ方向への泉化物イオン濃度の 分布は、エッチング/TOF-SIMS(Time of Fligh t - Secondary Ion Mass Spectrometry)法により、例 えばPhi Evans社製TRIFTII型TOF-SIMSを 用いて測定できる。TOF-SIMS法については、具 体的には日本表面科学会編「表面分析技術選書二次イオ ン留骨分析法」丸善株式会社(1999年発行)に記載されて いる。本発明の乳剤は、エッチング/TOF-SIMS 法による分析で、臭化物イオンが粒子内部で濃度極大を 有することが好ましい。異化銀の局所濃度は、異化銀含 有量がある程度高ければX線回折法でも測定することが できる。

【0020】 本発明のハロゲン化銀乳剤の電子徐放時間 は、10 \* 秒から10秒の間であることが好ましい。こ こで、電子徐放時間とは、ハロゲン化銀乳剤に露光を与 えた場合、ハロゲン化銀結品中に発生した光雷子が結晶 中にある電子トラップに捕らえられ、再び放出されるま での時間である。電子徐放時間が10°秒より短いと高 照度露光で高感度で硬調な階調が得られにくく、10秒 より長いと露光後短時間で処理するまでの間に潜像増感 の問題を生じる。電子徐放時間は、10 % 秒から10秒 の間が更に好ましく、107秒から1秒の間が最も好ま いい。

【0021】 電子徐放時間は、ダブルパルス光伝導法で 測定することができる。マイクロ波光伝導法あるいはラ ジオ被光伝導法を用い、1発目の短時間酸光を与えその 後ある一定時間の後2発目の短時間露光を与える。1発 日の電光でハコゲン化線結晶中の電子トラップに電子が 捕らえられ、その直後に2発目の露光を与えると電子ト ラップが詰まっているため、2発目の光伝導シグナルは 大きくなる。2回の露光間隔を十分置き、1発目の露光 で電子トラップに捕らえられた電子が悪に放出されてい る場合は、2発目の光伝導シグナルはほぼ元の大きさに 戻っている。2回の露光間隔を変え2発目の光伝導シグ ナル強度の露光間隔依存性を取ると、露光間隔と共に2 発目の光伝導シグナル強度が減少してゆく様子が測定で きる。これが光電子の電子トラップからの徐放時間を表 している。電子徐放は、電光後ある一定時間の間連続的 に起こり続ける場合があるが、10 % 秒から10秒の間 に徐放が観測されることが好ましい。10 4 秒から10 **秒の間に徐放が観測されることがより好ましく、10°** わから1 約の間に徐放が観測されることが更に好まし

【0022】本発明のハロゲン化銀乳剤における特定の ハロゲン化銀粒子は、イリジウムを中心金属とする6配 【0018】 奥化物塩溶液の添加は、粒子形成の一時期 50 位錯体がドープされる。本発明で用いられるイリジウム

の一つの好ましい態様として、CI、Brまたは「をり ガンドとして有する I r を中心金属とする 6 配位錯体が 好ましく、6個全てのリガンドがC1、BrまたはIか らなる 1 r を中心金属とする 6 配位錯体が更に好まし い。この場合、6配位鉛体中にC1、BrまたはIが混 在していてもよい。C1、BrまたはIをリガンドとし て有する [ r を中心金属とする 6 配位器体は、臭化銀合 有相に含まれることが、高照度露光で硬調な階調を得る ために特に好ましい。

【0023】以下に6個全てのリガンドがC1、Brま 10 たは [ からなる [ r を中心金属とする 6 配位錯休の具体 例を挙げるが、本発明におけるイリジウムはこれらに限 定されない。

```
[ ] r C 16]
```

【0024】本発明で用いられるイリジウムの異なる好 ンドとして有する [ r を中心金属とする 6 配位錯体が好 ましく、H2O、OH、O、OCN、チアゾールまたは 置換チアゾールをリガンドとして有する I r を中心金属 とする6配位錯体が好ましく、少なくとも1個のH ,O、OH、O、OCN、チアゾールまたは置換チアゾ ールをリガンドとして有し残りのリガンドがC1. Rr または [ からなる ] r を中心金属とする 6 配位錯体が更 に好ましい。更に、1個もしくは2個の5-メチルチア ゾールをリガンドとして有し残りのリガンドがC1、B rまたはIからなるIrを中心金属とする6配位錯体が 30 **最も好ましい。** 

【0025】以下に、少なくとも1個のHoO、OH、 O、OCN、チアゾールまたは置換チアゾールをリガン ドとして有し残りのリガンドがCl、BrまたはIから なる I r を中心金属とする 6 配位錯体の具体例を挙げる が、本発明におけるイリジウムはこれらに限定されな

```
[0026] [Ir(H2O)Cls] 2
[1 r (H2O)2 C 14]
[Ir(H2O)Brs]
[Ir(H:0), Br.]
[1r(OH)Cls]
[Ir(OH)2C14] 3
[Ir(OH)Bra]
[Ir(OH)2Br4]
[Ir(O)Cls]
[1r(0); C1,] "
[Ir(O)Br<sub>2</sub>]
[Ir(O):Br.]'
[Ir(OCN)Cli] *
```

```
[1r(OCN)Brsl'
                               [Ir(thiazole)Cls]
                               [Ir(thiazole)2Cl1]
                               [Ir(thiazole)Brsl
                               [Ir(thiazole): Bri]
                              [Ir(5-methylthiazole)Cls]
                               [Ir(5-methylthiazole):Cli]
                               [Ir(5-methylthiazole)Br.]
                               [Ir(5-methylthiazole)2Br.]
                              【0027】本発明の課題は、6個全てのリガンドがC

    Brまたは I からなる I rを中心金属とする 6 配付

                              錯体、あるいは少なくとも1個のII2O、OH、O、○
                              CN、チアゾールまたは置換チアゾールをリガンドとし
                              て有し残りのリガンドがCl、BrまたはIからなるI
                              rを中心金属とする6配位錯体の、いずれか一方を単独
                              で使用することで好ましく達成される。しかしながら、
                              本発明の効果を一層高めるためには、6個全てのリガン
                              ドがCl、BrまたはIからなるIrを中心金属とする
                              6配位錯体、および少なくとも1個のII, O. O.H.
ましい熊様として、少なくとも1個の非ハロゲンをリガ 20 〇、〇CN、チアゾールまたは置換チアゾールをリガン
                              ドとして有し残りのリガンドがCl、Brまたはlから
                              なる I r を中心金属とする 6 配位錯体を併用することが
                              好ましい。更に、少なくとも1個のH, 〇、〇H、〇、
                              OCN、チアゾールまたは置換チアゾールをリガンドと
                              して有し残りのリガンドがC1、Brまたは「からなる
                              Irを中心金属とする6配位錯体は、この中から2種類
                              のリガンド (HtO、OH、O、OCN、チアゾールま
                              たは置換チアゾールから1種とC1、Brまたは1から
                              1種)で構成されている錯体を用いることが好ましい。
                              【0028】以上に挙げた金属鎖体は除イオンであり、
                              陽イオンと塩を形成した時にはその対陽イオンとして水
                              に溶解しやすいものが好ましい。具体的には、ナトリウ
                              ムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セシウ
                              ムイオンおよびリチウムイオン等のアルカリ金属イオ
                              ン、アンモニウムイオン、アルキルアンモニウムイオン
                              が好ましい。これらの金属錯体は、水のほかに水と混合
                              し得る適当な有機溶媒(例えば、アルコール類、エーテ
                              ル類、グリコール類、ケトン類、エステル類、アミド類
                              等)との混合溶媒に溶かして使うことができる。これら
                            40 のイリジウム錯体は、粒子形成中に銀1モル当たり1×1
                              0° モルから1×10° モル添加することが好ましく、1×
```

W. 【0029】本発明において上記のイリジウム錯体は、 ハロゲン化銀粒子形成時に反応溶液中に直接添加する か、ハロゲン化銀粒子を形成するためのハロゲン化物水 溶液中、あるいはそれ以外の溶液中に添加し、粒子形成 反応溶液に添加することにより、ハロゲン化銀粒子内に 組み込むのが好ましい。また、あらかじめイリジウム錯 50 体を粒子内に組み込んだ微粒子で物理熟成してハロゲン

10 モルから1×10 モル添加することが最も好まし

<sup>[</sup>IrC16] 3

<sup>[</sup>IrBrol" [IrBre] 3

<sup>[</sup>lrla]

化銀粒子に組み込むことも好ましい。さらにこれらの方 法を組み合わせてハロゲン化銀粒子内へ含有させること もできる。

【0030】 これらの錯休をハロゲン化銀粒子に組み込 む場合、粒子内部に均一に存在させることも行われる が、特開平4-208936号、特開平2-12524 5号、特開平3-188437号各公報に開示されてい る様に、粒子表面層のみに存在させることも好ましく、 粒子内部のみに錯体を存在させ粒子表面には錯体を含有 しない層を付加することも好ましい。また、米国特許第 5, 252, 451号および同第5, 256, 530号 明細書に開示されているように、錯体を粒子内に組み込 んだ微粒子で物理熟成して粒子表面相を改質することも 好ましい。さらに、これらの方法を組み合わせて用いる こともでき、複数種の錯体を1つのハロゲン化銀粒子内 に組み込んでもよい。上記の錯体を含有させる位置のハ ロゲン組成には特に制限はないが、6個全てのリガンド がじ1、Brまたは【からなる【rを中心金属とする6 配位錯体は、臭化銀濃度極大部に含有させることが好ま Ub.

【0031】本発明においては、イリジウム以外に他の 金属イオンをハロゲン化銀粒子の内部及び/または表面 にドープするがことができる。用いる金属イオンとして は遷移金属イオンが好ましく、なかでも、鉄、ルテニウ ム、オスミウム、鉛、カドミウム、または、亜鉛である ことが好ましい。さらにこれらの金属イオンは配位子を 伴い6配位八面体型錯体として用いることがより好まし い。無機化合物を配位子として用いる場合には、シアン 化物イオン、ハロゲン化物イオン、チオシアン、水酸化 オン、水、アンモニア、ニトロシルイオン、または、チ オニトロシルイオンを用いることが好ましく。上記の 鉄、ルテニウム、オスミウム、鉛、カドミウム、また は、亜鉛のいずれの金属イオンに配位させて用いること も好ましく、複数種の配位子を1つの錯体分子中に用い ることも好ましい。また、配位子として有機化合物を用 いることも出来、好ましい有機化合物としては主鎖の炭 素数が5以下の鎖状化合物および/または5員環あるい は6員環の複素環化合物を挙げることが出来る。さらに 好ましい有機化合物は分子内に窒素原子、リン原子、験 素原子、または、硫黄原子を金属への配位原子として有 する化合物であり、特に好ましくはフラン、チオフェ ン、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イ ソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、トリアゾー ル、フラザン、ピラン、ピリジン、ピリダジン、ピリミ ジン、ピラジンであり、さらにこれらの化合物を基本骨 格としそれらに置換基を導入した化合物もまた好まし W

【0032】金属イオンと配位子の組み合わせとして好 graphic Sensitivity, Oxfor ましくは、鉄イオン及びルチニウムイオンとシアン化物 50 d University Press. Tadaak

イオンの組み合わせである。本発明においては、イリジ ウムとこれらの化合物を併用することが好ましい。これ らの化合物においてシアン化物イオンは、中心金属であ る鉄またはルテニウムへの配位数のうち過半数を占める ことが好ましく、残りの配位部位はチオシアン、アンモ ニア、水、ニトロシルイオン、ジメチルスルホキシド、 ピリジン、ピラジン、または、4.4 ~ビピリジンで占め られることが好ましい。最も好ましくは中心金属の6つ の配位部位が全てシアン化物イオンで占められ、ヘキサ 10 シアノ鉄錯体またはヘキサシアノルテニウム錯体を形成 することである。これらシアン化物イオンを配位子とす る錯体は、粒子形成中に銀1モル当たり1×10° モルか ら1×10° モル添加することが好ましく、1×10° モルか 55×10 モル添加することが最も好ましい。ルテニウ ムおよびオスミウムを中心金属とした場合にはニトロシ ルイオン、チオニトロシルイオン、または水分子と塩化 物イオンとを配位子として共に用いることも好ましい。 より好ましくはペンタクロロニトロシル錯体、ペンタク ロロチオニトロシル錯体、または、ペンタクロロアクア 20 錯体を形成することであり、ヘキサクロロ錯体を形成す ることも好ましい。これらの鎔体は、粒子形成中に銀1 モル当たり1×10<sup>™</sup> モルから1×10° モル添加すること が好ましく、より好ましくは1×10°モルから1×10°モ

ム、オスミウム、鉛、カドミウム、または、亜鉛である ことが芽ましい。さらにこれらの金属イオンは私位子を 样いら私位元価体型循体として用いるととがより好ましい。 い、無機化合物を配信子として用いる場合には、シアン 化物イオン、ハロゲン化物イオン、チオシアン、水像化 がイオン、温酸化物イオン、アジ化物イオン、亜扇酸イ オン、水、アンモニア、ニトロシルイオン、または、チ オン、水、アンモニア、ニトロシルイオン、または、チ は15%以下、更に好ましくは10%以下の前部単行

散なものが好ましい。このとき、広いラチチュードを得

ル添加することである。

り50%以上であることが好ましく、80%以上である

ことが更に好ましい。 の35 3 本発明のハロゲン化銀乳剤の潜像の酸化電 位は70mVよりも貴であることが好ましく、100m Vよりも貴であることが更に好ましい。潜像の酸化電位 が70mVよりも貴であるということは、潜像の耐飲化 使が比較的強いことを意味する。潜像の酸化電位は、 オトグラフィック・センシティヴィティー(Photo graphic Sensitivity, Oxfor (7)

i Tani 1995)103頁等の公知の資料に記載された方法で測定することができる。具体的には、ハロゲン化類型剤の塗布物に0.1秒の階調露光を与え、現像前に様々な電位の酸化還元形に浸漬して、潜像が漂白される電位を観べるものである。

【0038】本類明のハロゲン化観光剤は、通常化学物 整を施される。化学地域法については、不安定硫酸化合 物の添加に代表される酸类相級、金増処配代表される貴 金属物館、あるいは還元増減物を半拠もしくは併用して いては、特開昭62~215272号の第18頁右下欄 から第22頁右上欄に混成りものが好ましく用いられ る。このうち、特に、金増変を能したものであることが 好ましい、金増速を値すことにより、レーザー光等によ って整選業化したとのであったくす ることができるかちである。

【0037】本発明のハロゲン化銀乳剤に金増感を施す には、種々の無機金化合物や無機配位子を有する金

(1) 銅体及び存機配位子を有する金(1) 化合物を利 用することができる。無機金化合物としては、例えば塩 化合物をしくはその塩、無機配位子を有する金(1) 新 体としては、例えばジチオシアン酸金(1) カリウム等 のジチオンア・酸金化合物やジチオ硫酸金(1) 3ナト リウム等のジチオ硫酸金化合物等の化合物を用いること ができる。

【0038】本発用のハロゲン化銀乳剤は、コロイド状 硫化金あるいは金の錯安定度定数 1 o g β z が 2 1 以上 かつ35以下の金増感剤で金増感されていることが好ま しい。コロイド状硫化金の製造方法はリサーチ・ディス クロージャー (Reserch Disclosure, 37154) 、ソリッ ド ステート イオニクス (Solid State Ionics) 第 79巻、60~66頁、1995年刊、Compt. Rend. Heb t. Seances Acad. Sci. Sect. B第263卷、1328頁、 1966年刊等に記載されている。コロイド状硫化金と して様々なサイズのものを利用でき、粉径50 nm以下 のものも用いることができる。添加量は場合に応じて広 範囲に変わり得るが、ハロゲン化銀1モルあたり金原子 として5×10<sup>7</sup>~5×10<sup>3</sup> モル、好ましくは5×1 0 ~ 5×10 4 モルである。本発明においては、金増 感を更に他の増感法、例えば硫黄増感、セレン増感、テ 40 0であることはない。 ルル増感、還元増感あるいは金化合物以外を用いた貴金 **風増感等と組み合わせてもよい。** 

【0039】以下に、金の樹女庄貴茂別 10g 8,が2 1以上かつ35以下の全槽窓駅について説用する。金の 増女庄庭茂数 10g 8,の樹底は、コンプリヘンシブ・ コオーディネーション・ゲミストリー (Compreh ensive CoordinationChemi try、第55歳、864頁、1987年)、エンサイ クロペディア・オブ・エレグトロケミストリー・オブ・ ザ・エレメンツ(Encyclopedia of El

ectrochemistry of the Elem ents、第IV-3章、1975年)、ジャーナル・ オブ・ザ・ロイヤル・ネザーランド・ケミカル・ソサイ エティー (Iournal of the RovalN etherlands Chemical Societ y、101巻、164頁、1982年)、及び、それら の参考文献等に記載の測定方法を応用し、測定温度は2 5℃、pHはリン酸二水素カリウム/リン酸水素二ナト リウム緩衝液で6.0に調整し、イオン強度は0.1M (KBr) の条件下での金雷位の値から1 n g R<sub>2</sub>の値 を計算により求められる。本測定方法における、チオシ アン酸イオンの1 og Bzの値は、20.5であり、文 献(コンプリヘンシブ・コオーディネーション・ケミス hu- (Comprehensive Coordin ation Chemistry、1987年、第55 章、864頁、表2))記載の値、20と近い値が得ら na.

【0040】本発明における金の錯安定度定数10gβ 。が21以上かつ35以下の金増感剤は、好ましくは下 記の一般式(1)で奏される。

【0042】 L<sup>1</sup>およびL<sup>2</sup>は、例えば、ハロゲン化銀と 反応して硫化銀を生成することができる不安定硫黄基を 少なくとも1つ含有する化合物、ヒダントイン化合物、

30 チオエーテル化合物、メソイオン化合物、一5 R\*、 へ テロ環化合物、ホスフィン化合物、アミノ酸誘導体、 誘導体、 チオンアノ基を表し、それらは、且いに同じで あっても、異なっていてもよい。ここで、R\*は、防球 使化水系基、アリール基、ペテロ電話、アシル法、カル バモイル基、チオカルバモイル基、または、スルポニル 基を表す。Qは化合物の電荷を中性にするのに必要な対 アニオンまたは対カチオンを表し、メおよび。は0~4 の整数を表し、yおよびりは1または2を表し、Qは小 数を含むの~1の値を表す。ただし、xと z がいずれも 40 0であることはない。

[0043] 一般式(1) で表される化合物として好ましくは、L'およびL'が、ハロゲン化酸と反応して硫化酸を圧成して流化酸を圧成さして流化力含有する化合物、ヒダントイン化合物、チオエーテル化合物、メソイオン化合物、-SR'、ヘテロ環化合物、メンイオン化合物を表し、x、yおよびzがそれぞれ!を表す。

try、第55%、864頁、1987年)、エンサイ クロペディア・オブ・エレクトロケミストリー・オブ・ ザ・エレメンツ(Encyclopedia of El 50 酸化顕生生成するとができる不安定微微基を少なくと

14

13

(8)

も1つ含有する化合物、メソイオン化合物、または-S R'を表し、x、v、zおよびpがそれぞれ1を表す。 【0045】以下に、一般式(1)で表される金化合物 について更に詳細に説明する。一般式(1)中、L'お よびL\*で表されるハロゲン化銀と反応して硫化銀を生 成することができる不安定硫黄基を有する化合物として は、チオケトン類(例えば、チオ尿素類、チオアミド 類、または、ローダニン類等)、チオホスフェート類、 チオ硫酸額を表す。 【0046】ハロゲン化銀と反応して硫化銀を生成する ことができる不安定硫菌基を少なくとも1つ含有する化 合物として好ましくは、チオケトン類(好ましくは、チ オ尿素類、チオアミド類等)、チオ硫酸類を表す。 【0047】次に、一般式(I) 中、L'およびL'で表 されるヒダントイン化合物としては、例えば、無間拠の ヒダントイン、N-メチルヒダントイン等が挙げられ、 チオエーテル化合物としては、チオ基を1~8個含有 し、それらが習換もしくは無管換の直鎖又は分岐のアル キレン基(例えばエチレン、トリエチレン等)、また は、フェニレン基で連結された鎖状または環状のチオエ 20 ーテル(例えばビスヒドロキシエチルチオエーテル 6 ージチアー1、8 ーオクタンジオール、1、4、 8、11-テトラチアシクロテトラデカン等) 等が挙げ られ、メソイオン化合物としては、メソイオニッケー3 ーメルカプトー1、2、4ートリアゾール類(例えば、 メソイオニックー1、4、5ートリメチルー3ーメルカ プトー1, 2, 4ートリアゾール等) 等が挙げられる。 【0048】次に、一般式(I)中、L<sup>1</sup>およびL<sup>2</sup>が一 SR'表す場合、R'で表される脂肪族炭化水素基とし ては、 炭素数1~30の間換もしくは無置換の直鎖束 たは分岐のアルキル基(例えばメチル、エチル、イソプ ロビル、ロープロビル、ロープチル、エーブチル、2ー ペンチル、n-ヘキシル、n-オクチル、t-オクチ ル、2-エチルヘキシル、1、5-ジメチルヘキシル、 nーデシル、nードデシル、nーテトラデシル、nーへ キサデシル、ヒドロキシエチル、ヒドロキシプロピル、 2. 3-ジヒドロキシプロピル、カルボキシメチル、カ ルボキシエチル、ナトリウムスルホエチル、ジエチルア ミノエチル、ジエチルアミノプロピル、プトキシプロピ ピル等)、炭素数3~18の置換もしくは無置換の環状

アルキル蒸(例えばシクロプロピル、シクロペンチル、

シクロヘキシル シクロオクチル アダマンチル シク

ロドデシル等)、炭素数2~16のアルケニル基(例え

ば、アリル、2-プテニル、3-ペンテニル等)、炭素

数2~10のアルキニル基(例えば、プロパルギル、3

ーペンチニル等)、炭素数6~!6のアラルキル基(例

は、炭素数6~20の関換もしくは無関換のフェニル基

えば、ベンジル等) 等が挙げられ、アリール基として

チル、3、5ージメチルフェニル、4ープトキシフェニ ル、4ージメチルアミノフェニル、2ーカルボキシフェ ニル等)等が挙げられ、ヘテロ環基としては例えば、置 換もしくは無置換の含窒素へテロ5 最環(例えば、イミ ダゾリル、1、2、4ートリアゾリル、テトラゾリル、 オキサジアゾリル、チアジアゾリル、ベンゾイミダゾリ ル、ブリニル等)、置換もしくは無置換の含窒素ヘテロ 6 員環(例えば、ビリジル、ピペリジル、1、3、5-トリアジノ、4、6ージメルカプトー1、3、5ートリ 10 アジノ等)、フリル基、または、チエニル基等が挙げら れ、アシル基としては例えばアセチル、ベンゾイル等が 挙げられ、カルバモイル基としては例えばジメチルカル パモイル等が挙げられ、チオカルパモイル基としては例 えばジエチルチオカルバモイル等が挙げられ、スルホニ ル基としては、炭素数1~10の置換もしくは無置換の アルキルスルホニル基(例えば、メタンスルホニル、エ タンスルホニル等)、炭素数6~16の置換もしくは無 置換のフェニルスルホニル基(例えば、フェニルスルホ ニル等)が挙げられる。

【0049】また、L'およびL'で表される-SR'と して好ましくは、R'がアリール基またはヘテロ環基で あり、より好ましくはヘテロ環基であり、更に好ましく は5員または6員の含窒素ヘテロ環基であり、最も好ま しくは、水溶性基(例えば、スルホ、カルボキシ、ヒド ロキシ、アミノ等) が置換した含窒素ヘテロ環基であ

【0050】一般式(I)中、L'およびL"で表される ヘテロ環化合物としては、置換もしくは無置換の含窒素 ヘテロ5員環類(例えば、ピロール類、イミダゾール 30 類、ピラゾール類、1,2,3-トリアゾール類、1, 2. 4ートリアゾール類、テトラゾール類、オキサゾー

ル類、イソオキサゾール類、イソチアゾール類、オキサ ジアゾール類、チアジアゾール類、ピロリジン類、ピロ リン類、イミダゾリジン類、イミダゾリン類、ピラゾリ ジン類、ピラゾリン類、ヒダントイン類等)、および該 5 目環を含有するヘテロ環類「インドール類、イソイン ドール類、インドリジン類、インダゾール類、ベンゾイ ミダゾール類、プリン類、ベンゾトリアゾール類、カル バゾール類、テトラアザインデン類、ベンゾチアゾール ル、エトキシエトキシエチル、n-ヘキシルオキシプロ 40 類、インドリン類等)、置換もしくは無置換の含窒素へ テロ6員環類(例えば、ピリジン類、ピラジン類、ピリ ミジン類、ピリダジン類、トリアジン類、チアジアジン 類、ピペリジン類、ピペラジン類 モルホリン質等)。 および該6員理を含有するヘテロ環類(例えば、キノリ ン類、イソキノリン類、フタラジン類、ナフチリジン 類、キノキサリン類、キナゾリン類、プテリジン類、フ ェナチリジン類、アクリジン類、フェナントロリン類、 フェナジン類等)、置換もしくは無滑換のフラン類、置 換もしくは無蓄機のチオフェン類。 ベンゾチアゾリウム およびナフチル基(例えば無着換フェニル、無置換ナフ 50 類等が挙げられる。

16

【0051】 しおよびしで表されるヘテロ環化合物と して好ましくは、不飽和の含窒素へテロ5員または6員 環稿、もしくは、それを含有するヘテロ環類であり、例 えば、ピロール領、イミダゾール額、ピラゾール領、 1、2、4-トリアゾール類、オキサジアゾール類、チ アジアゾール類、イミダゾリン類、インドール類、イン ドリジン類、インダゾール類、ベンゾイミダゾール類、 プリン類、ベンゾトリアゾール類、カルバゾール類、テ トラアザインデン類。ベンゾチアゾール類。 ピリジン ジン類、キノリン類、イソキノリン類、フタラジン類等 が挙げられ、更には、当業界でカブリ防止剤として公知 であるヘテロ環化合物 (例えば、インダゾール類、ベン ゾイミダゾール類、ベンゾトリアゾール類、テトラアザ インデン類等) が好ましい。

【0052】一般式(I)中、L'およびL'で表される ホスフィン化合物としては、炭素数1~30の脂肪族炭 化水素基、炭素数6~20のアリールは、ヘテロ環基 (例えばピリジル等)、置換もしくは無置換のアミノ基 キルオキシ基(例えば、メチルオキシ、エチルオキシ 等) が置換したホスフィン額を表し、好ましくは、炭素 数1~10のアルキル基、もしくは、炭素数6~12の アリール基が置換したホスフィン類(例えば、トリフェ ニルホスフィン、トリエチルホスフィン等)等が挙げら

【0053】更に、上記、し、およびし、で表されるメソ イオン化合物、一SR'、および、ヘテロ類化合物に は、ハロゲン化銀と反応して硫化銀を生成することがで きる不安定硫黄基 (例えば、チオウレイド基等) が置換 30 基 (例えばトリメチルアンモニオ等)、ホスホニオ基、 していることが好事しい。

【0054】また、上記一般式 (I) 中の L'、L'で表 される化合物には、更に可能な限りの間換基を有しても よく、欝換基としては例えば、ハロゲン原子(例えばつ ッ素原子、塩素原子、臭素原子等)、脂肪族炭化水素基 (例えばメチル、エチル、イソプロピル、n-プロピ ル、tープチル、nーオクチル、シクロペンチル、シク ロヘキシル等)、アルケニル基(例えばアリル、2-ブ テニル、3-ペンテニル等)、アルキニル基(例えばプ ロパギル、3-ペンチニル等)、アラルキル基(例えば 40 ベンジル、フェネチル等)、アリール基(例えばフェニ ル、ナフチル、4-メチルフェニル等)、ヘテロ環基 (例えばピリジル、フリル、イミダゾリル、ピペリジニ ル. モルホリル等). アルキルオキシ甚(例えばメトキ シ、エトキシ、プトキシ、2-エチルヘキシルオキシ、 エトキシエトキシ、メトキシエトキシ等)、アリールオ キシ基(例えばフェノキシ、2-ナフチルオキシ等)、 アミノ基(例えば無置換アミノ、ジメチルアミノ、ジエ チルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチ ルアミノ、ジベンジルアミノ、アニリノ等)、アシルア 50 アンモニウムイオン (例えば、無置物アンモニウムイオ

ミノ基(例えばアセチルアミノ、ベンゾイルアミノ 等)、ウレイド基(例えば無管拠ウレイド、Nーメチル ウレイド、N-フェニルウレイド等)、チオウレイド基 (例えば無置換チオウレイド、N-メチルチオウレイ ド、N-フェニルチオウレイド等)、セレノウレイド基 (例えば、無置換セレノウレイド等)、 ホスフィンセレ ニド基(ジフェニルホスフィンセレニド等)、テルロウ レイド基(例えば無備枠テルロウレイド等)、ウレタン 基(例えばメトキシカルボニルアミノ、フェノキシカル 額、ピラジン類、ピリミジン類、ピリダジン類、トリア 10 ボニルアミノ等)、スルホンアミド基(例えばメチルス ルホンアミド、フェニルスルホンアミド等)、スルファ モイル基(例えば無置換スルファモイル基、N. Nージ メチルスルファモイル、N-フェニルスルファモイル 等)、カルバモイル基(例えば無置換カルバモイル、 N. Nージエチルカルバモイル、Nーフェニルカルバモ イル等)、スルホニル基 (例えばメタンスルホニル、p ートルエンスルホニル等)、スルフィニル墓(例えばメ チルスルフィニル、フェニルスルフィニル等)、アルキ ルオキシカルボニル葉(例えばメトキシカルボニル、エ

(例えば、ジメチルアミノ等)、および/または、アル 20 トキシカルボニル等)、アリールオキシカルボニル基 (例えばフェノキシカルボニル等)、アシル其(例えば アセチル、ベンゾイル、ホルミル、ピバロイル等)、ア シルオキシ基(例えばアセトキシ、ベンゾイルオキシ 等)、リン酸アミド基(例えばN, N-ジエチルリン酸 アミド等)、アルキルチオ基(例えばメチルチオ、エチ ルチオ等)、アリールチオ基(例えば、フェニルチオ 等)、シアノ基、スルホ基、チオスルホン機基、スルフ ィン酸基、カルボキシ基、ヒドロキシ基、メルカプト 基、ホスホノ基、ニトロ基、スルフィノ
無、アンモニオ

> ヒドラジノ基、チアゾリノ基、シリルオキシ基(t-ブ チルジメチルシリルオキシ、1-ブチルジフェニルシリ ルオキシ) 等が挙げられる。また置換基が二つ以上ある ときは同じでも異なっていてもよい。 【0055】次に一般式(I)中の、Qおよびgについ

て説明する。一般式(I)中、Oで表される対アニオン としては、ハロゲニウムイオン (例えば F 、C I 、B r 、 I ) 、テトラフルオロボレートイオン (B F、)、ヘキサフルオロホスフェートイオン(P

F。)、硫酸イオン(SO(\*)、アリールスルホネー トイオン(例えば、ロートルエンスルホネートイオン、 ナフタレン-2、5-ジスルホネートイオン等)、カル ボキシイオン(例えば酢酸イオン、トリフロロ酢酸イオ ン、しゅう酸イオン、安息香酸イオン等)等が挙げら れ、〇で表される対カチオンとしては、アルカリ金属イ オン(例えば、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カ リウムイオン、ルビジウムイオン、セシウムイオン 等)、アルカリ土類金属イオン (例えば、マグネシウム イオン、カルシウムイオン等)、置換もしくは無置換の

【化1】 (L-5)

ン、トリエチルアンモニウム、テトラメチルアンモニウ ム等)、置換もしくは無置換のピリジニウムイオン(例 えば、無置換ピリジニウムイオン、4-フェニルピリジ ニウムイオン等)等、更に、プロトンが挙げられる。 また、qは化合物の電荷を中性にする為のQの数であっ て、0から1の値を表し、その値は小数であってもよ

W. 【0056】Qで表される対アニオンとして好ましく は、ハロゲニウムイオン (例えばC1 、Br )、テト ラフルオロボレートイオン、ヘキサフルオロホスフェー 10 【0058】 トイオン、硫酸イオンであり、Qで表される対カチオン\* (C-1)

\*として好ましくは、アルカリ金属イオン(例えば、ナト リウムイオン、カリウムイオン、ルビジウムイオン、セ シウムイオン等)、置換もしくは無置換のアンモニウム イオン(例えば、無置換アンモニウムイオン、トリエチ ルアンモニウム、テトラメチルアンモニウム等)、また はプロトンである。

【0057】以下に、L'またはL\*で表される化合物の 具体例を示すが、本発明はこれらに限定されない。な お、括弧内の数値は1 n g β , 値を示す。

[0059]

[(2]

(L-17)

[0062]

[化3]

【0060】一般式(1)で表される化合物は、公知の 方法、例えば、インオーガニック・アンド・ニュークリ 30 特開平6-501789号、特開平4-267249 ア・ケミストリー・レターズ (INORG. NUCL. CHEM. LETTERSVOL. 10、641頁、1 974年)、トランジションメタル・ケミストリー (T ransitionMet. Chem. 1, 248頁, 1976年)、アクタ・クリスタログラフィカ(Acu a. Cryst. B32、3321頁、1976年)、 特開平8-69075号、特公昭45-8831号、政

州特許915371A1号、特開平6-11788号。 号、及び、特闘平9-118685号等を参考にして合 成できる。 【0061】次に、一般式(I)で表される化合物の具 体例を示すが、本発明はこれらに限定されない。

(30)

$$(S-1)^{21}$$

$$(S-1)^{21}$$

$$(S-5)$$

$$(S-6)$$

$$(S-6)$$

$$(S-7)$$

$$(S$$

[(£4] [0063]

【0065】本発明における金増感は、通常、金増感剤 を添加し、高温(好ましくは、40℃以上)で乳剤を一 定時間投持する事により行われる。金増感剤の添加量 は、組々の条件により異なるが、目安としてはハロゲン 化銀1モル単生り1×10~モル以上1×10~モル以 50 下が好ましい。

【0066】本雰囲において全増感制としては、以上の 化合物以外に、適常用いちれる金化合物(例えば、塩化 金酸塩、カリウムクロコキーレート、オーリックトリク ロライド、カリウムオーリックチオシアネート、カリウ 30 ムヨードオーレート、テトラシアノを一リックアシッ ド、アンモニウムオーロチオシアネート、ビリジルトリ クロロゴールド等)を併用することができる。

[0067] 本発明のハロゲン化観乳剤は、金増感以外 に他の化学地路を併用することができる。併用しうる化 学地弦としては、硫資地域、センツ地等、テルル増 感、金以外の貴金属増感、あるいは還元増感等を用いる ことができる。化学地線に用いられる任合物について は、特開解62-21527と号の第18頁右下欄から 第22頁右上欄に記載のものが好ましく用いられる。 40 [0068] 本発明のハロゲン化機気乳には、感火材料

の製型工程、保存中あるいは写真処理中のかぶりを防止 する、あるいは写真性能を安定化させる目的で種々の化 合物あるいはそれ等の約据体を検討することができる。 これもの化合物の具体例は、特開館62-215272 号公制明緩滑の第39~第72日記載のものが好ま して用いられる。更に8F0447647号に記載された5-7リールアミノー1、2、3、4-チアトリアソール化合物(該アリール残基には少なくとも一つの電子 吸引性基を持つりも好ましく用いられる。

【0069】また、本発明において、ハロゲン化銀乳剤

の保存性を高めるため、特開平11-109576号公 報に記載のヒドロキサム聯誘導体、特開平11-327 094号公報に記載のカルボニル基に隣接して、両端が アミノ基もしくはヒドロキシル基が置換した二重結合を 有す環状ケトン類(特に一般式(S1)で表されるもの で、段落番号0036~0071は本願の明細書に取り 込むことができる。)、特開平11-14301.1号公 報に記載のスルホ雷換のカテコールやハイドロキノン類 (例えば、4、5-ジヒドロキシ-1、3-ベンゼンジ ジスルホン酸、3、4-ジヒドロキシベンゼンスルホン 砂、2、3ージヒドロキシベンゼンスルホン酸、2、5 -ジヒドロキシベンゼンスルホン酸、3、4、5-トリ ヒドロキシベンゼンスルホン酸及びこれらの塩など)、 米国特許第5,556,741号明細書の一般式(A) で表されるヒドロキシルアミン類(米国特許第5.55 6.741号の第4欄の第56行~第11欄の第22行 の記載は本願においても好ましく適用され、本願の明細 書の一部として取り込まれる)、特開平11-1020 45号公報の一般式(I)~(III)で表される水溶性 還元剤は本発明においても好ましく使用される。

【0070】また、本発明のハロゲン化銀乳剤には、所 望の光波長域に感光性を示す、いわゆる分光感度を付与 する目的で、分光増感色素を含有させることができる。 青、緑、赤領域の分光増感に用いられる分光増感色素と しては例えば、F. M. Harmer 著 Hetero cyclic compounds-Cyanined ves and related compounds (John Wiley & Sons [New れているものを挙げることができる。具体的な化合物の 例ならびに分光増感法は、前出の特開昭62-2152 72号公報の第22頁右上欄~第38頁に記載のものが 好ましく用いられる。また、特に塩化銀含有率の高いハ ロゲン化銀乳が粒子の赤感光性分光増感色素としては特 開平3-123340号公報に記載された分光増感色素 が安定性、吸着の強さ、露光の温度依存性等の観点から 非常に好ましい。

【0071】これらの分光増感色素の添加量は場合に応 じて広範囲にわたり、ハロゲン化銀1モル当り、0.5 ×10° モル~1.0×10° モルの範囲が好ましい。 更に好ましくは、1.0×10<sup>4</sup> モル~5.0×0<sup>3</sup> モ ルの節囲である。

【0072】次に、本発明のハロゲン化銀写真感光材料 について説明する。本発明のハロゲン化銀写真感光材料 は黒白でもカラーでも構わないが、好ましくは、ハロゲ ン化銀カラー写真感光材料に本発明のハロゲン化銀乳剤 が使用される。本発明のハロゲン化銀乳剤が好ましく用 いられるハロゲン化銀カラー写真感光材料(以下、単に 「膨光材料」という場合がある)は、支持体上に、イエ 50 紙基体の厚さの比は0.05~0.2が好ましく、0.

ロー色素形成カプラーを含有するハロゲン化銀乳剤層 と、マゼンタ色素形成カプラーを含有するハロゲン化銀 乳剤層と、シアン色素形成カプラーを含有するハロゲン 化銀乳剤層とをそれぞれ少なくとも一層有するハロゲン 化銀カラー写真感光材料において、前記ハロゲン化銀乳 剤層のうち少なくとも一層が、本発明のハロゲン化銀乳 剤を含有することを特徴とする。本発明において、前記 イエロー色素形成カプラーを含有するハロゲン化銀乳剤 層はイエロー発色層として、前記マゼンタ色素形成カプ

スルホン酸、2.5-ジヒドロキシー1.4-ベンゼン 10 ラーを含有するハロゲン化銀乳剤層はマゼンタ発色層と して、及び前記シアン色素形成カプラーを含有するハロ ゲン化銀乳剤層はシアン発色層として機能する。該イエ ロー発色層、マゼンタ発色層及びシアン発色層に各々含 有されるハロゲン化銀乳剤は、相互に異なる波長領域の 光(例えば、青色領域、緑色領域及び赤色領域の光)に 対して、感光性を有しているのが好ましい。

【0073】本発明の感光材料は、前記イエロー発色 層、マゼンタ発色層及びシアン発色層以外にも、所望に より後述する親水性コロイド層、アンチハレーション 20 層、中間層及び着色層を有していてもよい。

[0074] 本発明の感光材料には、従来公知の写真用 素材や添加剤を使用できる。例えば写真用支持体として は、透過型支持体や反射型支持体を用いることができ る。透過型支持体としては、セルロースナイトレートフ ィルムやポリエチレンテレフタレートなどの透明フィル ム、更には2.6ーナフタレンジカルボン酸(NDC A) とエチレングリコール (EG) とのポリエステルや NDCAとテレフタル酸とECとのポリエステル等に磁 性層などの情報記録層を設けたものが好ましく用いられ York, London 社刊1964年) に記載さ 30 る。反射型支持体としては特に複数のポリエチレン層や ポリエステル層でラミネートされ、このような耐水性樹 脂層 (ラミネート層) の少なくとも一層に酸化チタン等 の白色顔料を含有する反射支持体が好ましい。

> 【0075】本発明においてさらに好ましい反射支持体 としては、ハロゲン化銀乳剤層を設ける側の紙基体上に 微小空孔を有するポリオレフィン層を有しているものが 挙げられる。ポリオレフィン層は多層から成っていても よく、その場合、好ましくはハロゲン化銀乳剤腐削のゼ ラチン層に隣接するポリオレフィン層は微小空孔を有さ 40 ず (例えばポリプロピレン、ポリエチレン) 、紙基体上 に近い側に微小空孔を有するポリオレフィン(例えばポ リプロピレン、ポリエチレン) から成るものがより好ま しい。紙基体及び写真構成層の間に位置するこれら多層 もしくは一層のポリオレフィン層の密度は0.40~ 0g/mlであることが好ましく、0.50~0. 70g/m l がより好ましい。また、紙基体及び写真構 成層の間に位置するこれら多層もしくは一層のポリオレ フィン層の厚さは10~100μmが好ましく、15~ 70 μmがさらに好ましい。また、ポリオレフィン層と

1~0. 15がさらに好ましい。

【0076】また、上記紙基体の写真構成層とは逆側 (裏面) にポリオレフィン層を設けることも、反射支持 体の剛性を高める点から好ましく、この場合、裏面のボ リオレフィン図は表面が輸消しされたポリエチレンマは ポリプロピレンが好ましく、ポリプロピレンがより好ま しい。裏面のポリオレフィン層は5~50μmが好まし く、 $10~30~\mu$ mがより好ましく、さらに密度が0. 7~1. 1g/mlであることが好ましい。本発明にお ィン層に関する好ましい態様については、特開平10-333277号、同10-333278号。同11-5 2513号、同11-65024号、EP088006 5号、及びEPC880066号に記載されている例が 挙げられる。

【0077】更に前記の耐水性樹脂層中には蛍光増白剤 を含有するのが好ましい。また、前記蛍光増白剤を分散 含有する蝦水性コロイド層を、緊急形成してもよい。前 記蛍光増白剤として、好ましくは、ベンゾオキサゾール に好ましくは、ベンゾオキサゾリルナフタレン系及びベ ンゾオキサゾリルスチルベン系の蛍光増白剤である。使 用量は、特に限定されていないが、好ましくは1~10 Omg/m<sup>\*</sup>である。耐水性樹脂に混合する場合の混合 比は、好ましくは樹脂に対して0.0005~3質量% であり、更に好ましくは0.001~0.5質量%であ

【0078】反射型支持体としては、透過型支持体、又 は上記のような反射型支持体上に、白色顔料を含有する 親水性コロイド層を塗設したものでもよい。また、反射 30 型支持体は、鏡面反射性又は第2種拡散反射性の金属表 面をもつ支持体であってもよい。

【0079】また、本発明の感光材料に用いられる支持 体としては、ディスプレイ用に白色ポリエステル系支持 体又は白色顔料を含む層がハロゲン化銀乳剤層を有する 側の支持体上に設けられた支持体を用いてもよい。更に 縦線件を改良するために、アンチハレーション層を支持 体のハロゲン化銀乳剤層塗布側又は裏面に塗設するのが 好ましい。特に反射光でも透過光でもディスプレイが観 の範囲に設定するのが好ましい。

【0080】本発明の感光材料には、画像のシャープネ ス等を向上させる目的で観水性コロイド層に、欧州特許 EPO, 337, 490A2号の第27~76頁に記載 の、処理により脱色可能な染料(なかでもオキソノール 系染料) を感光材料の680 nmに於ける光学反射濃度 が0.70以上になるように添加したり、支持体の耐水 性樹脂層中に2~4価のアルコール類(例えばトリメチ ロールエタン)等で表面処理された酸化チタンを12質 のが好ましい。

【0081】本発明の感光材料には、イラジエーション やハレーションを防止したり、セーフライト安全性等を 向上させる目的で親水性コロイド層に、欧州特許EPO 337490A2号明細書の第27~76頁に記載の、 処理により脱色可能な染料(中でもオキソノール染料、 シアニン染料)を添加することが好ましい。さらに、欧 州特許EPO819977号明細書に記載の後料も木発 明に好ましく添加される。これらの水溶性染料の中には ける反射支持体において、紙基体上に設けるポリオレフ 10 使用量を増やすと色分離やセーフライト安全性を悪化す るものもある。色分離を悪化させないで使用できる染料 としては、特開平5-127324号、同5-1273 25号、同5-216185号に記載された水溶性染料 が好ましい。

【0082】本発明においては、水溶性染料の代わり、 あるいは水溶性染料と併用しての処理で脱色可能な着色 層が用いられる。用いられる処理で脱色可能な着色層 は、乳剤層に直かに接してもよく、ゼラチンやハイドロ キノンなどの処理湿色防止剤を含む中間層を介して接す 系、クマリン系、ピラゾリン系を用いることができ、更 20 るように配置されていてもよい。この着色層は、着色さ れた色と同種の原色に発色する乳剤層の下層(支持体 側) に設置されることが好ましい。各原色毎に対応する 着色層を全て個々に設置することも、このうちに一部の みを任意に選んで設置することも可能である。また複数 の原色域に対応する着色を行った着色層を設置すること も可能である。着色層の光学反射濃度は、露光に使用す る波長域 (通常のプリンター露光においては400 nm ~700nmの可視光領域、走査数光の場合には使用す る走査露光光源の波長〕において最も光学濃度の高い波 長における光学濃度値が0.2以上3.0以下であるこ とが好ましい。さらに好ましくは0.5以上2.5以 下、特に0.8以上2.0以下が好ましい。

[0083] 着色層を形成するためには、従来公知の方 法が適用できる。例えば、特別平2-282244号3 頁右上欄から8頁に記載された染料や、特開平3-79 31号3頁右上欄から11頁左下欄に記載された染料の ように固体徴粒子分散体の状態で銀水性コロイド層に含 有させる方法、アニオン性色素をカチオンポリマーに媒 染する方法、色素をハロゲン化郷等の御粒子に吸着させ 賞できるように、支持体の透過濃度をO. 35~0.8 40 て層中に固定する方法、特開平1-239544号に記 載されているようなコロイド銀を使用する方法などであ る。色素の微粉末を固体状で分散する方法としては、例 えば、少なくとも n H 6以下では実質的に水不溶件であ るが、少なくとも p H 8 以上では実質的に水溶性である 微粉末染料を含有させる方法が特別平2-308244 号の第4~13頁に記載されている。また、例えば、ア ニオン件色素をカチオンポリマーに媒染する方法として は、特開平2-84637号の第18~26頁に記載さ れている。光吸収剤としてのコロイド銀の調製法につい

量%以上(より好ましくは14質量%以上)含有させる 50 ては米国特許第2、688、601号、同3、459。

563号に示されている。これらの方法のなかで微粉末 染料を含有させる方法、コロイド銀を使用する方法など が好ましい。

【0084】本発明のハロゲン化銀写真感光材料は、カ ラーネガフィルム、カラーポジフィルム、カラー反転フ イルム、カラー反転印画紙、カラー印画紙等に用いられ るが、中でもカラー印画紙として用いるのが好ましい。 カラー印画紙は、イエロー発色性ハロゲン化銀乳剤層、 マゼンタ発色性ハロゲン化銀乳剤層及びシアン発色性ハ ロゲン化銀乳剤層をそれぞれ少なくとも1層ずつ有して なることが好ましく、一般には、これらのハロゲン化銀 乳剤層は支持体から近い順にイエロー発色性ハロゲン化 銀乳剤層、マゼンタ発色性ハロゲン化銀乳剤層、シアン 発色性ハロゲン化銀乳剤層である。

【0085】しかしながら、これとは異なった層構成を 取っても構わない。イエローカプラーを含有するハロゲ ン化銀乳剤層は支持体上のいずれの位置に配置されても 構わないが、該イエローカプラー含有層にハロゲン化銀 平板粒子を含有する場合は、マゼンタカプラー含有ハロ ゲン化銀乳剤層又はシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳 20 **剤層の少なくとも一層よりも支持体から離れた位置に塗** 設されていることが好ましい。また、発色現像促進、脱 級促進、増感色素による残色の低減の観点からは、イエ ローカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層は他のハロゲン化 銀乳剤層より、支持体から最も離れた位置に塗設されて いることが好ましい。更に、Blix混色の低減の観点 からはシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層は他のハ ロゲン化銀乳剤層の中央の層が好ましく、光退色の低減 の観点からはシアンカプラー含有ハロゲン化銀乳剤層は 最下層が好ましい。また、イエロー、マゼンタ及びシア 30 【0088】 ンのそれぞれの発色性層は2層又は3層からなってもよ い。例えば、特開平4-75055号、同9-1140

35号、同10-246940号、米国特許第5.57 159号等に記載のように、ハロゲン化銀料剤を含 有しないカプラー層をハロゲン化銀乳剤層に隣接して設 け、発色層とすることも好ましい。

【0086】本発明において適用されるハロゲン化銀乳 剤やその他の素材 (添加剤など) 及び写真権成層 (層配 置など)、並びにこの感光材料を処理するために適用さ れる処理法や処理用添加剤としては、特開昭62-21 5272号、特開平2-33144号、欧州特許RP 10 O. 355.660A2号に記載されているもの、特に

- 欧州特許EPO、355、660A2号に記載されてい るものが好ましく用いられる。更には、特別平5-34 889号、同4-359249号、同4-313753 号、同4-270344号、同5-66527号、同4 -34548号、同4-145433号、同2-854 号、同1-158431号、同2-90145号、同3 -194539号、同2-93641号、欧州特許公開 第0520457A2号等に記載のハロゲン化銀カラー 写真感光材料やその処理方法も好ましい。
- 【0087】特に、本発明においては、前記の反射型支 特体やハロゲン化銀乳剤。 更にはハロゲン化銀粒子中に ドープされる異種金属イオン様、ハロゲン化銀乳剤の保 存安定剤又はカプリ防止剤、化学増感法(増感剤)、分 光増感法(分光増感剤)、シアン、マゼンタ、イエロー カプラー及びその乳化分散法、色像保存性改良剤(ステ イン防止剤や拠色防止剤)、染料(着色層)、ゼラチン 種、感光材料の層構成や感光材料の被膜ヵ日などについ ては、下記表」に示す特許の各箇所に記載のものが特に 好ましく適用できる。
- 【表1】

32

要素	特別平7-104448号	<b>特閣平7-77775号</b>	
黄素	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		特開平7-301895号
反射型支持体	第7個12行目~ 12個16行目	第35標43行目~	第5棟40行目~
		44類1行目	8權26行目
ハロケン化観乳剤	第72欄28竹目~ 74欄18行目	第44權36行首~ 46權28行首	第77欄48行目~
	第74權(5行日~	第46排30行日~	80欄28行目
異種企業イオン種	月福44行員	47槽5行目~	第80欄29行目~ 81欄8行目
	(12 MAY - 12 MA	7/18/9/18	第18欄11行目~
保存安定対または	第76指9行目~	第47權20行目~	第18億11行日~ 81櫃37杆目
カプリ防止剤	関418行目	同機20行星	(特によれカフトヘテロ語
		111111111	化含物)
化学增膨法	第74編45行目~	第47權7行日~	第81期9行日~
(化学增感剂)	75棟8行員	同機17行目	医棚17行目
分光增感法	第75個19行目~	第47模30行目~	第81概21行目~
(分光增感報)	76編45行目	49機8行目	82欄48行篮
シアンカプラー	第12編20行目~	第62權60行目~	第88編49行3~
	38欄49行目	第63模16行回	89欄18行分
イエローカフラー	第87欄40行發~ 88機3行員	第68横17行目~ 関環30行目	第89億17行目~
	904W213E	PROBUTE	阿模30行目
	第28標4行目~	第63排3行目~	第31個84行目~
マセンラカフラー	原標:8行目	64番11行目	第8日32行日~
	ALIM VOLUM	413411111	对相46行员
オプラーの乳化分散	第71排3行目~	第61概36行目~	第87個35代日~
魚	72掲11行目	周衛49行目	阿欄48行目
色像保存性改良剂	第39欄50行目~	第61欄50行目~	第87模49行目~
(ステイン防止剤)	70排9行官	62模49行目	88標48行目
福色防止和	第70横10行目~		
	71初2行目		
	第77楼42行目~	第7個14行目~	
染料(蒼色無)	第17機42行員~ 78機41行目	19機42行目と 第60機3行目~	第9欄27行目~ 18欄10行目
	(0(M+1112)	51福14行四	184210410
	第78標42行目~	第51欄(5行目~	第83間13行日~
セラチン種	阿檬48行目	何權20行目	第63横13行首~ 同標19行目
	第39排)1行員~	館44福2行目~	第31標38行目~
砂材の階構成	阿棚26行目	同欄35行目	32標33行目
器材の被揮pH	第72横:2行目~		
MACHINE AND	回模28行目		
步春電光	第76機6行目~	第49欄7行日~	第82橋48行目~
尼亚铁兀	77橋41行目	60欄2行程	83橋12行目
現像液中の保留剤	第88楼19行目~		
20 Dear J. P. 18   18   18   18   18   18   18   18	89模22行首		

タ及びイエローカプラーとしては、その他、特開昭62 -215272号の第91百右上欄4行目~121百左 上欄6行目、特開平2-33144号の第3頁右上欄1 4行目~18 面左上欄末行目と第30 面右上棚6行目~ 35页右下欄11行目やEP0355,660A2号の 第4頁15行目~27行目、5頁30行目~28頁末行 目、45頁29行目~31行目、47頁23行目~63 頁50行目に記載のカプラーも有用である。また、本発 明はWO-98/33760号の一般式(II) 及び(II i) 、特開平10-221825号の一般式 (D) で表 される化合物を添加してもよく、好ましい。

【0090】本発明に使用可能なシアン色素形成カプラ ー (単に、「シアンカプラー」という場合がある)とし ては、ピロロトリアゾール系カプラーが好ましく用いら れ、特開平5-313324号の一般式(1) 又は(1 で表されるカプラー及び特開平6-347960号 の一般式(I)で表されるカプラー並びにこれらの特許 に記載されている例示カプラーが特に好ましい。また、 フェノール系、ナフトール系のシアンカプラーも好まし

【0089】本発明において用いられるシアン、マゼン 30 式 (ADF) で表されるシアンカプラーが好ましい。上 記以外のシアンカプラーとしては、欧州特許EP048 8248号明細書及びEP0491197A1号明細書 に記載のピロロアゾール型シアンカプラー、米国特許第 5,888,716号に記載の2,5-ジアシルアミノ フェノールカプラー、米国特許第4、873、183 号、同第4.916,051号に記載の6位に電子吸引 性基、水素結合基を有するピラゾロアゾール型シアンカ プラー、特に、特開平8-171185号、同8-31 1360号、同8-339060号に記載の6位にカル 40 パモイル基を有するピラゾロアゾール型シアンカプラー も好ましい。

> 【0091】また、特開平2-33144号公報に記載 のジフェニルイミダゾール系シアンカプラーの他に、欧 州特許EP0333185A2号明細書に記載の3-ヒ ドロキシピリジン系シアンカプラー(なかでも具体例と して列挙されたカプラー(42)の4当量カプラーに塩 素離脱基をもたせて2当量化したものや、カプラー

(6) や(9) が特に好ましい) や特開昭 64-322 60号公報に記載された環状活性メチレン系シアンカプ く、例えば、特開平10-333297号に記載の一般 50 ラー (なかでも具体例として列挙されたカプラー例3、

8、34が特に好ましい)、欧州特許EP045622 6 A 1 号明細書に記載のピロロピラゾール型シアンカプ ラー、欧州特許EP0484909号に記載のピロロイ ミダゾール型シアンカプラーを使用することもできる。 【0092】尚、これらのシアンカプラーのうち、特能 平11-282138号公報に記載の一般式(I)で表 されるピロロアゾール系シアンカプラーが特に好まし く、該特許の段落番号0012~0059の記載は例示 シアンカプラー(1)~(47)を含め、本願にそのま ま適用され、本願の明細書の一部として好ましく取り込

【0093】本発明に用いられるマゼンタ色素形成カプ ラー (単に、「マゼンタカプラー」という場合がある) としては、前記の表の公知文献に記載されたような5-ピラゾロン系マゼンタカプラーやピラゾロアゾール系マ ゼンタカプラーが用いられるが、中でも色相や画像安定 性、発色性等の点で特開昭61-65245号に記載さ れたような2級又は3級アルキル基がピラゾロトリアゾ ール環の2、3又は6位に直結したピラゾロトリアゾー ルカプラー、特開昭61-65246号に記載されたよ 20 うな分子内にスルホンアミド基を含んだピラゾロアゾー ルカプラー、特開昭61-147254号に記載された ようなアルコキシフェニルスルホンアミドバラスト基を 持つピラゾロアゾールカプラーや欧州特許第226、8 49A号や同第294、785A号に記載されたような 6位にアルコキシ基やアリールオキシ基をもつピラゾロ アゾールカプラーの使用が好ましい。特に、マゼンタカ プラーとしては特開平8-122984号に記載の一般 式 (M-I) で表されるピラゾロアゾールカプラーが好 ましく、該特許の段落番号0009~0026はそのま 30 ま本願に適用され、本願の明細書の一部として取り込ま れる。これに加えて、欧州特許第854384号、間第 884640号に記載の3位と6位の両方に立体障害基 を有するピラゾロアゾールカプラーも好ましく用いられ

【0094】また、イエロー色素形成カプラー(単に、 「イエローカプラー」という場合がある)としては、前 記表中に記載の化合物の他に、欧州特許EP04479 69A1号明細書に記載のアシル基に3~5員の環状構 州特許EPO482552A1号明細書に記載の環状構 浩を有するマロンジアニリド型イエローカプラー、欧州 公開特計第953870A1号、同第953871A1 号、同第953872A1号、同第953873A1 号、同第953874A1号、同第953875A1号 等に記載のピロールー2又は3-イルもしくはインドー ルー2又は3ーイルカルボニル酢酸アニリド系カプラ 一、米国特許第5,118,599号明細書に記載され たジオキサン構造を有するアシルアセトアミド型イエロ ーカプラーが好ましく用いられる。その中でも、アシル 50 るいはゼラチンとともに用いることができる。好ましい

基が1-アルキルシクロプロパン-1-カルボニル基で あるアシルアセトアミド型イエローカプラー、アニリド の一方がインドリン環を権成するマロンジアニリド型イ エローカプラーの使用が特に好ましい。これらのカプラ ーは、単独あるいは併用することができる。 【0095】本発明に使用するカプラーは、前出表中記

裁の高端点有機溶媒の存在下で(又は不存在下で)ロー

34

ダブルラテックスポリマー (例えば米国特許第4、20 3. 716号) に含浸させて、又は水不溶性かつ有機溶 媒可溶性のポリマーとともに溶かして親水性コロイド水 溶液に乳化分散させることが好ましい。好ましく用いる ことのできる水不溶性かつ有機溶媒可溶性のポリマー は、米国特許第4,857,449号明細書の第7欄~ 15欄及び国際公開WO88/00723号明細書の第 12頁~30頁に記載の単独重合体又は共重合体が挙げ られる。より好ましくはメタクリレート系あるいはアク リルアミド系ポリマー、特にアクリルアミド系ポリマー の使用が色像安定性等の上で好ましい。

【0096】本発明においては公知の混色防止剤を用い ることができるが、その中でも以下に挙げる特許に記載 のものが好ましい。例えば、特問平5-333501号 に記載の高分子量のレドックス化合物、WO98/33 760号、米国特許第4,923,787号等に記載の フェニドンやヒドラジン系化合物、特開平5-2496 37号、特開平10-282615号及び独国特許第1 9629142A1号等に記載のホワイトカプラーを用 いることができる。また、特に現像液のDHを上げ、現 像の迅速化を行う場合には独国特許第19618786 A1号、欧州特許第839623A1号、欧州特許第8 42975A1号、独国特許19806846A1号及 び仏国特許第2760460A1号等に記載のレドック ス化合物を用いることも好ましい。

【0097】本発明においては紫外線吸収剤としてモル 吸光係数の高いトリアジン骨核を有する化合物を用いる ことが好ましく、例えば、以下の特許に記載の化合物を 用いることができる。これらは、感光性層又は/及び非 感光性に好ましく添加される。例えば、特開昭46-3 335号、同55-152776号、特開平5-197 074号。同5-232630号。同5-307232 港を有するアシルアセトアミド型イエローカプラー、欧 40 号、同6-211813号、同8-53427号、同8 -234364号、同8-239368号、同9-31 067号、同10-115898号、同10-1475 7.7号、同1.0-1.82.62.1号、独国特許第1.9.7.3 9797A号、欧州特許第711804A号及び特表平 8-501291号等に記載されている化合物を使用で

> 【0098】本発明の感光材料に用いることのできる結 合削又は保護コロイドとしては、ゼラチンを用いること が有利であるが、それ以外の親水性コロイドを単独であ

ゼラチンとしては、鉄、鋼、亜鉛、マンガン等の不純物 として含有される重金属は、好ましくは5 n p m以下、 更に好ましくは3 ppm以下である。また、感光材料中 に含まれるカルシウム量は、好ましくは $20 \text{ mg/m}^2$ 以下、更に好ましくは10mg/m<sup>2</sup>以下、最も好まし くは5mg/m<sup>2</sup>以下である。

【0099】本発明においては、親水性コロイド層中に 繁殖して画像を劣化させる各種の微や細菌を防ぐため に、特開昭63-271247号公報に記載のような防 菌・防黴剤を添加するのが好ましい。さらに、感光材料 10 の被膜 n H は 4. 0~7. 0 が好ましく、より好ましく は4.0~6、5である。

【0100】本発明においては、感光材料の塗布安定性 向上、静雷気発生防止、帯雷量調節等の点から界面活性 剤を感光材料に添加することができる。界面活性剤とし てはアニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤、ベ タイン系界面活性剤、ノニオン系界面活性剤があり、例 えば特開平5-333492号に記載のものが挙げられ る。本発明に用いる界面活性剤としてはフッ素原子含有 性剤を好ましく用いることができる。これらのフッ素原 子含有界面活性剤は単独で用いても、従来公知の他の界 面活性剤と併用しても構わないが、好ましくは従来公知 の他の界面活性剤との併用である。これらの界面活性剤 の感光材料への添加量は特に限定されるものではない が、一般的には、1×10°~1g/m'、好ましくは 1×10 ~ ~ 1×10 g/m 、更に好ましくは1× 10°~1×10°g/m°である。

【0101】本発明の感光材料は、画像情報に応じて光 を照射される霧光工程と、前記光照射された感光材料を 30 下である。 現像する現像工程とにより、画像を形成することができ る。本発明の感光材料は、通常のネガプリンターを用い たプリントシステムに使用される以外に、除極線(CR T) を用いた走査露光方式にも適している。 陰極線管露 光装置は、レーザーを用いた装置に比べて、簡便でかつ コンパクトであり、低コストになる。また、光軸や色の 調整も容易である。画像露光に用いる陰極線管には、必 要に応じてスペクトル領域に発光を示す各種発光体が用 いられる。例えば赤色発光体、緑色発光体、青色発光体 れる。スペクトル領域は、上記の赤、緑、青に限定され ず、黄色、橙色、紫色或いは赤外領域に発光する蛍光体 も用いられる。特に、これらの発光体を混合して白色に 発光する陰極線管がしばしば用いられる。

【0102】 感光材料が異なる分光感度分布を有する複 数の感光性層を持ち、陰極性管も複数のスペクトル領域 の発光を示す蛍光体を有する場合には、複数の色を一度 に蘇光、即ち陰極線管に複数の色の画像信号を入力して 管面から発光させてもよい。各色ごとの画像信号を順次 ットするフィルムを通して露光する方法(面順次露光) を採ってもよく、一般には、面順次懲光の方が、高解像 度の陰極線管を用いることができるため、高両質化のた めには好ましい。

36

【0103】本発明の感光材料は、ガスレーザー、発光 ダイオード、半導体レーザー、半導体レーザーあるいは 半導体レーザーを励起光源に用いた固体レーザーと非線 形光学結晶を組合わせた第二高調波発光光源(SHG) 等の単色高密度光を用いたデジタル走杏銀光方式が好ま しく使用される。システムをコンパクトで、安価なもの にするために半導体レーザー、半導体レーザーあるいは 固体レーザーと非線形光学結晶を組合わせた第二高額波 発生光源(SHG)を使用することが好ましい。特にコ ンパクトで、安価、更に寿命が長く安定件が高い装置を 設計するためには半導体レーザーの使用が好ましく、露 光光源の少なくとも一つは半導体レーザーを使用するこ とが好ましい。

【0104】このような走査露光光源を使用する場合、 本発明の感光材料の分光感度極大波長は、使用する走杏 の界面活性剤が好ましい。特に、フッ素原子含有界面活 20 鑑光用光源の波長により任意に設定することができる。 半導体レーザーを励起光源に用いた固体レーザーあるい は半導体レーザーと非線形光学結晶を組合わせて得られ るSHG光流では、レーザーの発振波長を半分にできる ので、青色光、緑色光が得られる。従って、感光材料の 分光感度極大は通常の青、緑、赤の3つの波長領域に持 たせることが可能である。このような走査観光における 露光時間は、画素密度を400付piとした場合の画素 サイズを露光する時間として定義すると、好ましい露光 時間としては10<sup>4</sup> 秒以下、更に好ましくは10<sup>6</sup> 秒以

【0105】本発明のハロゲン化郷カラー写真感光材料 は、以下の公知資料に記載の露光、現像システムと組み 合わせることで好ましく用いることができる。前配現像 システムとしては、特闘平10-333253号に記載 の自動プリント並びに現像システム、特開2000-1 0206号に記載の感光材料搬送装置、特需平11-2 15312号に記載の画像勝取装置を含む記録システ ム、特開平11-88619号並びに特開平10-20 2950号に記載のカラー画像記録方式からなる盤光シ のいずれか1種、あるいは2種以上が混合されて用いら 40 ステム、特開平10-210206号に記載の遠隔診断 方式を含むデジタルフォトプリントシステム、及び特願 平10-159187号に記載の面像記録装置を含むフ ォトプリントシステムが挙げられる。

> 【0106】本発明に適用できる好ましい走査露光方式 については、前記の表に掲示した特許に詳しく記載され ている。

【0107】本発明の感光材料をプリンター露光する 際、米国特許第4、880、726号に記載のパンドス トップフィルターを用いることが好ましい。これによっ 入力して各色の発光を順次行わせ、その色以外の色をカ 50 て光混色が取り除かれ、色再現性が著しく向上する。本 発明においては、欧州特許EPO78927CA 1 や同 EPO789480A 1 号に記載のように、画像情報を 付与する前に、予め、黄色のマイクロドットパターンを 前露光し、郷写規制を施しても魅わない。

【0 1 0 8】本契明の感光材料の処理には、特間平2-2 0 7 2 5 0 号の第2 6 頁本下午 1 4 頁本上欄 9行日、及び特別平4-9 7 3 5 号の第 5 頁本上欄 7 行日~1 8 頁本「欄 2 0 行日に記載の処理素材や処理 方法が学ましく強性できる。また、この規模機に使用す る便面削としては、前記の表に拠示した特許に記載の化 10 合物が対ましく用いられる。

【0109】本発明は迅速処理流性を有する感光材料に も好ましく適用される。迅速処理を行う場合には、発色 現像時間は好ましくは60秒以下、更に好ましくは50 秒以下6秒以上、より好ましくは30秒以下6秒以上で ある。同様に、漂白定着時間は好ましくは60秒以下。 更に好ましくは50秒以下6秒以上、より好ましくは3 0秒以下6秒以上である。また、水洗又は安定化時間 は、好ましくは150秒以下、更に好ましくは130秒 以下6秒以上である。尚、発色現像時間とは、感光材料 が発色現像液中に入ってから次の処理工程の漂白定着液 に入るまでの時間をいう。例えば、自動現像機などで処 理される場合には、感光材料が発色現像液中に浸渍され ている時間(いわゆる液中時間)と、感光材料が発色現 像液を離れ、次の処理工程の漂白定着浴に向けて空気中 を搬送されている時間 (いわゆる空中時間) との面者の 合計を発色現像時間という。同様に、漂白定着時間と は、感光材料が漂白定着液中に入ってから次の水洗又は 安定浴に入るまでの時間をいう。また、水洗又は安定化 時間とは、感光材料が水洗又は安定化液中に入ってから 30 乾燥工程に向けて液中にある時間 (いわゆる液中時間) おいう.

【0110】本発明の感光材料を鑑光後、現像する方法としては、従来のアルカン剤と現像主機を含む実態液で 現像する方法、現象主実を感光材料に対象し、現態主義 を含まないアルカリ液などのアクチペーター液で現像す あ方法などとの混立方式のほか、処理液を用いない勢到像 方式などを用いることができる。時に、アクチペーター 方法は、現像主業を処理域に含まないため、処理療の音 世や収数小が容易であり、また廃液処理等の負荷が少な 40 く環境保全上の点からも好ましい方法である。アクチペーター 万法にないて、感が材料中に内限される現象主要 以往その前際化としては、例えば、特別字 8-23 43 8 号、同9-1526867。同9-152693 号、同9-211814円、同9-150193号に記載 報されたドトラジン型化合物が好ましい。

[0 1 1 1] また、感光材料の整布銀麗を低減し、過酸 ピ火水素を用いた哺促性輸収理(循力処理)する関係方法 を好ましく用いられる。特に、この方法をアクチペータ 一方法に用いることは好ましい。異体的には、特徴平8 50 ウムをハロゲン代銀 1 モルあたり 2 × 1 0 <sup>3</sup> モル・歳 μ (比カリ ウムをハロゲン代銀 1 モルあたり 2 × 1 0 <sup>3</sup> モル・歳 μ (比カリ ウムをハロゲン代銀 1 モルあたり 2 × 1 0 <sup>3</sup> モル・歳 μ (比カリ ウムをハロゲン代銀 1 モルあたり 2 × 1 0 <sup>3</sup> モル・歳 μ (比カリ

- 297354号、同9-152695号に記載された 道腹性水果を含むアクチベーター液を用いた画像原成方 法が好ましく用いられる。前記アクチベーター方法において、アクチベーターで吸回機後、通常船舶処理されるが、低級量の感光材料を用いた回線暗像処理方法では、 微観処理を省略し、水洗又は安定化処理といった簡易な 方法を行うことができる。また、感光材料から画像情報 をスキャナー等で認み取る方式では、揺影用感光材料な どの様に高製団の感光材料を用いた場合でも、影観処理 をスキャナー等で認み取る方式では、揺影用感光材料な どの様に高製団の感光材料を用いた場合でも、影観処理 を不要とする処理系統を採用することができる。

38

[0112] 本等明で用いられるアクチベーター液、脱糠酸 (関土) 定滑波)、水洗水で女生/性の処理材料や 処理方法は公知のものを用いることができる。 好ましく は、リサーチ・ディスクロージャー ltet 36544 (1994年9月)第536頁~第541頁、特闘平8 -23438号に記載されたものを用いることができる。

[0113]

【実施例】以下に、本発明を実施例によって具体的に説 20 明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。 【0114】実施例1

(乳剤B-1の調製) 石灰処理ゼラチン3%水溶液10 00mlをpH5、5、pCl1.8に調整し、硝酸銀 を2.12モル含む水溶液と塩化ナトリウムを2.25 モル含む水溶液を激しく攪拌しながら68°で同時に添 加混合した。硝酸銀の添加が80%の時点から90%の 時点にかけて、K, [Ru(CN)。] 水溶液を出来上がり のハロゲン化銀1モルあたりRu量が3×10°モルに なる量を添加した。硝酸銀の添加が83%の時点から8 8%の時点にかけて、K2 [1 r C 1s] 水溶液を出来上 がりのハロゲン化銀1モルあたり 1 r 畳が3×10° モ ルになる量を添加した。硝酸銀の添加が92%の時点か ら98%の時点にかけて、K: [Ir(5-methyl thiazole)Cl. 1 水溶液を出来上がりのハロゲ ン化銀1モルあたり I r 量が6×10<sup>7</sup> モルになる量を 添加した。40℃で脱塩処理を施した後、石灰処理ゼラ チン168gを加え、pH5.7、pCl1.8に調整 した。得られた粒子は辺長0.63 µm、変動係数11 %の立方体塩化銀乳剤であった。この乳剤を40℃で溶 解し、グルタリルジアミノフェニルスルフィドをハロゲ ン化銀 | モルあたり3×10° モル添加し、チオ硫酸ナ トリウム5水和物と硫化金コロイド分散物を用い65℃ にて最適になるように熟成した。40℃に降温後、増感 色素Aをハロゲン化銀1モルあたり1.9×10 モ ル、增感色素 B をハロゲン化銀 1 モルあたり 1×10° モル、1-フェニルー5-メルカプトテトラゾールをハ ロゲン化銀 1 モルあたり  $2 \times 1.0^4$  モル、1 - (5 - 3)チルウレイドフェニル) - 5 - メルカプトテトラゾール をハロゲン化銀1モルあたり2×10°モル。臭化カリ

た。このようにして得られた乳剤を、乳剤B-1とし た。

[0115] [16] (增惠色素A)

(増感色素B)

【0116】 (乳剤B-2の翻製) 乳剤B-1とは、硝 酸銀の添加が80%の時点から90%の時点にかけて、 奥化カリウムを出来上がりのハロゲン化銀1モルあたり 5モル%になる量を激しく混合しながら添加したこ とのみ異なる乳剤を調製した、得られた粒子は辺長 0. 63 μm、変動係数11%の立方体臭塩化飯乳剤であっ た。このようにして得られた乳剤を、乳剤B-2とし た。得られた乳剤B-2の臭化物イオン濃度分布を、エ ッチング/TOF-SIMS法で分析したところ、臭化 物イオンは粒子内部で濃度極大を有していることが分か った。臭化物塩溶液の添加を行った粒子の内側(硝酸銀 の添加で80%~90%の位置)に臭化銀含有相ができ ていることを示している。できあがりの粒子形態は乳剤 B-1とB-2でほとんど差がなく、乳剤B-2は、臭 化銀含有相が粒子内部に層状に形成された臭塩化銀粒子 を含有していると考えられる。

【0117】 (乳剤B-3の調製) 乳剤B-1とは、磁 酸銀の添加が90%の時点から100%の時点にかけ て、臭化カリウムを出来上がりのハロゲン化銀1モルあ たり1.5モル%になる量を激しく混合しながら添加し たことのみ異なる乳剤を調製した。得られた粒子は辺長 あった。このようにして得られた乳剤を、乳剤B-3と した。得られた乳剤B-3の臭化物イオン濃度分布を、 エッチング/TOF-SIMS法で分析したところ、奥 化物イオンは主に表面近傍に分布していることが分かっ た。臭化物塩溶液の添加を行った粒子の表面近傍に(硝 酸銀の添加で90%~100%の位置) に臭化銀含有相 ができていることを示している。できあがりの粒子形態 は乳剤B-1とB-3でほとんど差がなく、乳剤B-3 は、臭化銀含有相が表面近傍に層状に形成された臭塩化 銀粒子を含有していると考えられる。

【0118】 (乳剤B-4の調製) 乳剤B-1とは、硝 酸銀の添加が80%の時点から100%の時点にかけ て、臭化カリウムを出来上がりのハロゲン化銀1モルあ たり3モル%になる量を激しく混合しながら添加したこ とのみ異なる乳剤を誤製した。得られた粒子は辺長0. 63 μm、変動係数11%の立方体臭塩化銀乳剤であっ た。このようにして得られた乳剤を、乳剤B-4とし た。得られた乳剤B-4の臭化物イオン濃度分布を、エ ッチング/TOF-SIMS注で分析したところ、卑化 10 物イオンは粒子内部から表面にかけて分布していること が分かった。臭化物塩溶液の添加を行った粒子の内側か ら表面にかけて(硝酸銀の添加で80%~100%の位 置) に臭化銀含有相ができていることを示している。で きあがりの粒子形態は乳剤B-1とB-4でほとんど差 がなく、乳剤B-4は、臭化銀合有相が粒子内部から表

【0119】紙の両面をポリエチレン樹脂で被覆してな る支持体の表面に、コロナ放電処理を施した後 ドデシ 20 ルベンゼンスルホン酸ナトリウムを含むゼラチン下塗屋 を設け、さらに第一層~第七層の写真構成層を順次塗設 して、以下に示す層構成のハロゲン化銀カラー写真感光 材料の試料を作製した。各写真構成層用の塗布液は、以 下のようにして讃襲した。

面にかけて層状に形成された奥塩化銀粒子を含有してい

### 【0120】第一層涂布波測製

ると考えられる。

イエローカプラー (ExY) 57g、色像安定剤 (Cp d-1) 7g、色像安定剤 (Cpd-2) 4g、色像安 定剤(Cpd-3)7g、色像安定剤(Cpd-8)2 gを溶媒(Solv-1)21g及び酢酸エチル80m 30 1 に溶解し、この液を4gのドデシルベンゼンスルホン 酸ナトリウムを含む23.5質量%ゼラチン水溶液22 0 g中に高速攪拌乳化機 (ディゾルバー) で乳化分散 し、水を加えて900gの乳化分散物Aを調製した。-方、前記乳化分散物 A と乳剤 B - 1 を混合溶解し、後記 組成となるように第一層塗布液を調製した。乳剤塗布量 は、銀景換算塗布量を示す。

【0121】第二屬~第七層用の塗布液も第一屬塗布液 と同様の方法で調製した。各層のゼラチン硬化剤として は、1-オキシー3、5-ジクロローs-トリアジンナ 63μm、変動係数11%の立方体臭塩化銀乳剤で 40 トリウム塩(H-1)、(H-2)、(H-3)を用い た。また、各層にAb-1、Ab-2、Ab-3、及び Ab-4をそれぞれ全量が15.0mg/m2、60. 0 mg/m²、5. 0 mg/m²及び10. 0 mg/m² となるように添加した。 [0122]

[化7]

50

(H-1) 硬類 \* [0123]
CI N CI [作8]

### (H-2) 硬膜剂

CH2-CHSO2CH2CONHCH2

10

## (H-3) 硬膜剂

CH2=CHSO2CH2CONHCH2 CH2 CH2=CHSO2CH2CONHCH2

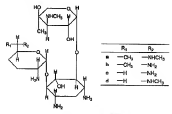
(Ab-1)防腐剤 (A

HO-CO<sub>2</sub>C<sub>4</sub>H<sub>9</sub>(1)

### (Ab-3)防腐剤

O(CH<sub>2</sub>)₂OH

### (Ab-4) 防腐剤



a, b, c, dの1:1:1:1混合物 (モル比)

【0124】緑及び赤感性乳剤層の臭塩化銀乳剤には、 以下の分光増感色素をそれぞれ用いた。 [0125] [化9]

緑感性乳剤層

### 43 (増版色業D)

### (增感色素 E)

### (埔惑色素 F)

【0126】 (増懸色素Dをハロゲン化銀1モル当り、 大サイス乳剤に対しては3.0×10°モル、かサイズ 乳剤に対しては3.6×10°モル、また、増感色素E をハロゲン化銀1モル当り、大サイス乳剤に対しては 4.0×10°モル、小サイズ乳剤に対しては7.0× 10°モル、また、増燃色素Pをハロゲン化銀1モル当\* (掲載を兼7をハロゲン化銀1モル当\* \*り、大サイズ乳剤に対しては2.0×10<sup>4</sup> モル、小サイズ乳剤に対しては2.8×10<sup>4</sup> モル添加した。) 赤感性乳剤層

【0127】 【化10】

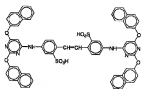
CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub> CH<sub>3</sub>

(堆態色素H) C<sub>0</sub>H<sub>1</sub> H
CH<sub>0</sub> CH<sub>1</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>
CH<sub>3</sub> CH<sub>4</sub> CH<sub>4</sub> CH<sub>5</sub> CH<sub>3</sub>

【0128】 (増感色素GおよびHをそれぞれ、ハロゲン化銀1モル当り、大サイズ乳剤に対しては8.0×10 もん、小サイズ乳剤に対しては10.7×10 ・モル、小サイズ乳剤に対しては10.7×10 ・よル添加した。さらに、以下の化合物1を赤感性乳剤層に

ハロゲン化銀1モル当たり3. 0×10<sup>3</sup> モル添加した。) [0129] 【化11】

# 45 (化合物 I)



【0130】また、緑感性乳剤層および赤感性乳剤層に 対し、1-(3-メチルウレイドフェニル)-5-メル カプトテトラゾールを、それぞれハロゲン化銀1モル当 り1. 0×10 モルおよび5, 9×10 モル添加し た。さらに、第二層、第四層、第六層および第七層に も、それぞれ0. 2mg/m<sup>2</sup>、0. 2mg/m<sup>2</sup>、0. 6mg/m<sup>2</sup>、0. 1mg/m<sup>2</sup>となるように添加した。 また、青惑性乳剤層および緑感性乳剤層に対し、4-ヒ 20 を表す)を添加した。 ドロキシー6-メチル-1, 3, 3 a, 7-テトラザイ ンデンを、それぞれハロゲン化銀1モル当たり、1×1 0 モル、2×10 モル添加した。また、赤黙性乳剤

層にメタクリル酸とアクリル酸プチルの共重合体ラテッ クス(質量比1:1、平均分子量200000~400 000) を0.05g/m<sup>2</sup>添加した。また、第二層、 第四層および第六層にカテコール-3,5-ジスルホン 酸二ナトリウムをそれぞれ6mg/m<sup>2</sup>、6mg/m<sup>2</sup>、 18mg/m²となるように添加した。また、イラジエ ーション防止のために、以下の染料(カッコ内は塗布量 [0131]

【化12】

【0132】(層構成)以下に、各層の構成を示す。数字は塗布量(g/m²)を表す。ハロゲン化銀乳剤は、 銀換算塗布量を表す。

支持体

\* [第一層側のポリエチレン樹脂に白色類料 (TIO;; 含有率 1 6質量%、ZnO;含有率 4 質量%)と蛍光増 白剤 (4,4'ーピス(5ーメチルベン/オキサゾリル)スチルベン。含有率0.03質量%)、膏味染料 (群告)を含む]

ポリエチレン樹脂ラミネート紙

第一層(青感性乳剤層)	
乳剂B-1	0.24
ゼラチン	1. 25
イエローカプラー(E x Y)	0.57
色像安定剤(Cpd-1)	0.07
色像安定剤(C p d − 2)	0.04
色像安定剤 (Cpd-3)	0.07
色像安定剤(Cpd-8)	0.02
溶媒 (Solv-1)	0.21
第二層(混色防止層)	
<b></b> ガラチン	0.00

[0133]

 ゼラチン
 0.99

 湿色防止剤(C p d - 4)
 0.09

 色像安定剤(C p d - 5)
 0.018

 色像安定剤(C p d - 6)
 0.13

0 1/

0 12

49	50
色像安定剤 (Cpd-7)	0.01
溶媒 (Solv-1)	0.06
溶媒 (Solv-2)	0.22

[0134]

### 第三層 (緑感性乳剤層)

臭塩化銀乳剤B(金硫黄増感された立方体、平均粒子サイズ 0. 45μmの大 サイズ乳剤と0.35μmの小サイズ乳剤との1:3混合物(銀モル比)。粒子 サイズ分布の変動係数はそれぞれ0.10と0.08。各サイズ乳剤とも沃化能 0.15モル%を粒子表面近傍に含有し、臭化銀0.4モル%を粒子表面に局在 含有させた)

	0.14
ゼラチン	1.36
マゼンタカプラー (ExM)	0.15
紫外線吸収剤(UV-A)	0.14
色像安定剤(Cpd-2)	0.02
色像安定剤 (Cpd-4)	0.002
色像安定剤 (Cpd-6)	0.09
色像安定剤 (Cpd-8)	0.02
色像安定剤 (Cpd-9)	0.03
色像安定剤 (Cpd-10)	0.01
色像安定剤(Cpd-11)	0.0001
溶媒 (Solv-3)	0.11
溶媒(Solv-4)	0.22
溶媒(Solv-5)	0.20

### [0135]

### 第四層 (混色防止層)

ゼラチン	0.71
混色防止層 (Cpd-4)	0.06
色像安定剤 (Cpd-5)	0.013
色像安定剤 (Cpd-6)	0.10
色像安定剤 (Cpd-7)	0.007
溶媒 (Solv-1)	0.04
溶媒 (Solv-2)	0.16

### [0136]

## 第五層(赤感性乳剤層)

奥塩化銀乳剤C(金硫黄増感された立方体、平均粒子サイズ0. 40μmの大 サイズ乳剤と0.30μmの小サイズ乳剤との5:5混合物(銀モル比)。粒子 サイズ分布の変動係数はそれぞれ0.09と0.11。各サイズ乳剤とも沃化銀 0、1モル%を粒子表面近傍に含有し、臭化銀0、8モル%を粒子表面に居在含 有させた)

		υ.	1 2
÷	ゼラチン	1.	11
5	シアンカプラー(E x C – 2)	0.	13
:	シアンカプラー (ExC-3)	0.	03
1	○像安定剤(Cpd-1)	0.	05
ť	<b>熱像安定剤(C p d − 6)</b>	0.	06
1	<b>氫像安定剤(C p d − 7</b> )	0.	02
1	色像安定剤(C p d − 9)	0.	0 4
1	<b>≦像安定剤(C p d − 1 0)</b>	0.	01
1	<b>色像安定剤(C p d − 1 4)</b>	0.	0 1

```
(27)
                                  特別2002-351000
                                    52
   51
 色像安定剤 (Cpd-15)
                                0.12
 色像安定剤(Cpd-16)
                                0.03
 色像安定剤 (Cpd-17)
                                0.09
 色像安定剤 (Cpd-18)
                                0.07
 浴媒 (Solv-5)
                                0.15
 溶媒 (Solv-8)
                                0.05
第六層 (紫外線吸収層)
 ゼラチン
                                0.46
 學外總吸収剤(IIV-B)
                                0.45
 化合物 (S1-4)
                                0.0015
 溶媒 (Solv-7)
                                0.25
第七層 (保護層)
 ゼラチン
                                 1.00
 ポリビニルアルコールのアクリル変性共重合体
 (変性度17%)
                                0.04
 流毛パラフィン
                                0.02
 界面活性剤 (Cpd-13)
                                0.01
                   *【化13】
                     の70:30混合物(モル比)
                     【化14】
```

[0137]

[0138]

[0139]

53 (E×M) マゼンタカプラー

[0140] [化15]

55 (E×C-2) シアンカプラー

(ExC-3) シアンカプラー

$$\begin{array}{c} \text{OH} \\ \text{CI} \\ \text{OH} \\$$

$$\begin{array}{c|c} \text{OH} & \text{NHCOCHO} \\ \hline \\ C_2H_5 & \text{Cl} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{C}_5H_{11}(\mathfrak{t}) \\ \\ \text{E}_2H_5 & \text{Cl} \\ \end{array}$$

[0141]

30 【化16】

57 (Cpd-1) 色像安定剤

> ---(CH<sub>2</sub>CH)<sub>n</sub>---CONHC<sub>2</sub>H<sub>a</sub>(t) 数平均分子量 6.0. 0.0 0

(Cpd-2) 色像安定剤

(Cpd-3)色像安定剂

(Cpd-4) 混色防止剤

[0142]

【化17】

# 59 (Cpd~5) 色像安定剂

## (Cpd-6)色像安定剤

## (Cpd-7)色像安定剂

(Cpd-8) 色像安定剤

## (Cpd-9)色像安定剤

(Cpd-10)色像安定剤

\*30\*【化18】

[0143]

(Cpd-11) C<sub>13</sub>H<sub>27</sub>CONH

## (Cpd-13) 界面活性制

の7:3混合物 (モル比)

[0144]

50 【化19】

## (Cpd-19) 混色防止剤

[0145]

【化20】

UY-A: UV-1/UV-2/UV-3/UV-4-4/2/2/3 の混合物(質量比) UV-3: UV-1/UV-2/UV-3/UV-4/UV-5/UV-6-8/3/3/4/5/3 の混合物(質量比) UV-3: UV-2/UV-3/UV-6/UV-7-8/1/1/1/2 の混合物(質量比)

[0146]

30 【化21】

$$\begin{array}{c} 65 \\ (S \circ I \vee -1) \\ (S \circ I \vee -2) \\ (S \circ I \vee -3) \\ (S \circ I \vee$$

[0147] 【化221

(S1-4)

- 1 とした。試料B-1とは青感性乳剤層の乳剤B-1 を、乳剤B-2からB-4まで替えた試料も同様に作製 し、それぞれ試料B-2からB-4とした。

\*下のような実験を行った。各塗布試料に対して高照度露 光用感光計 (山下電装(株)製H 1 E型)を用いて、セ ンシトメトリー用の階調露光を与えた。富士写真フイル ム (株) 製 S P - 1 フィルターを装着し、高照度 1 0 \*\* 秒間観光した。 震光後は、以下に示す発色現像処理 A を 行った。

【0150】以下に処理工程を示す。

「処理A] 上記感光材料の試料を127mm巾のロール 【0148】以上のようにして得られた試料を、試料B 30 状に加工し、富士写真フイルム(株) 製ミニラボプリン タープロセッサー PP1258ARを用いて像様露光 後、下記処理工程にてカラー環像タンク容量の2倍減充 するまで、連続処理(ランニングテスト)を行った。こ ゲ蔣本用いた処理を処理Aとした。

【0149】これらの試	中の写真特性を	を調べるた	めに以り	k のラン	ニング液を用いた処理を
処	理工程	温	度	時間	補充量
力	ラー現像	38.	5℃	45秒	45ミリリットル
漂	白定着	38.	0℃	45秒	35ミリリットル
IJ	ンス (1)	38.	0℃	20秒	
IJ	ンス (2)	38.	0℃	20秒	-
IJ	ンス(3)	**38.	0℃	20秒	_
		<b>*</b> *38.		30秒	121ミリリットル
	*感光材料1	m <sup>*</sup> 当たりの	の補充量	ž.	

\*\*富士写真フイルム社製 リンスクリーニングシステムRC50Dをリンス (3) に装置し、リンス (3) からリンス液を取り出し、ポンプにより逆浸透膜 モジュール (RC50D) へ送る。同橋で得られた透過水はリンス (4) に供給 し、濃縮水はリンス(3)に戻す。逆浸透モジュールへの透過水量は50~30 **ロミリリットル/分を維持するようにポンプ圧を調整し、1日10時間温調循環** させた。

(リンスは(1)から(4)へのタンク向流方式とした。)

【0151】各処理液の組成は以下の通りである。

		(35)	特開2002-351000
	67		68
	[カラー現像液]	[タンク液]	[補充液]
	zk	800ミリリットル	
	ジメチルポリシロキサン系界面		0. 1 g
	(シリコーンKF351A/信		0. 18
	トリ (イソプロパノール) アミ		8.8g
	エチレンジアミン四酢酸	4. 0 g	
	ポリエチレングリコール(分子		4. 0 g
			10.0g
	4, 5ージヒドロキシベンゼン		
	ジスルホン酸ナトリウム	0.5g	0.5 g
	塩化カリウム	10.0g	-
	臭化カリウム	0.040g	
	トリアジニルアミノスチルベン		5.0g
	増白剤(ハッコールFWA-S	S F /昭和化学社製)	
	亜硫酸ナトリウム	0. 1 g	0. 1 g
	ジナトリウムーN,N-ビス	(スルホナートエチル) ヒ	ドロキシルアミン
		8.5g	11.1g
	N-エチルーN- (B-メタン		
	ノー4ーアミノアニリン・3/		
		5. 0 g	15.7g
	炭酸カリウム	26.3g	26.3g
	水を加えて	1000ミリリットル	
	p H (25℃/水酸化カリウム		10002997170
	pri (25 c) sigita 992	10.15	12.50
[0152]		10. 15	12. 50
[0132]	[連合会禁止]	February State T	CA-0-4-24-2
	[漂白定着液]	[タンク液]	[補充液]
	水		600ミリリットル
	エチレンジアミン四酢酸鉄(I		
		47.0g	94.0g
	エチレンジアミン四酢酸	1.4g	2.8g
	mーカルボキシベンゼンスルフ	フィン酸	
		8.3 g	16.5g
	硝酸 (67%)	16.5g	33.0g
	イミダゾール	14.6g	29. 2g
	チオ硫酸アンモニウム (750	)g/リットル)	
	1	107. ロミリリットル	214. 0ミリリットル
	亜硫酸アンモニウム	16.0g	32.0g
	重亜硫酸アンモニウム	23. 1g	46.2g
	水を加えて	1000ミリリットル	
	p H (25℃/酢酸およびアン		
	p1. (2 0 0) HIM (2007) 1	6. 0	6. 0
[0153]		0. 0	0. 0
10.001	[リンス液]	[タンク液]	[補充液]
	塩素化イソシアヌール酸ナトリ		0. 02 g
			U. UZ g
	脱イオン水(導電度5μS/c		1.0.0.0.3.1111
	- 11	1000ミリリットル	
For F 43 horman	pH	6. 5	6. 5
LUIS4J処埋後	の合成科のイエロー発色濃度を	御走 したときの相	対値で表した。また、濃度0.5と濃度 結ぶ直線の傾きから階調を求めた。また、
	り0.7高い発色濃度を与える		調べるために、露光後10秒後に処理を開
量の逆数をもって規	限定し、試料B-1の感度を10	0と 50 始した場合と、	、露光後10分後に処理を開始した場合の

69

特性曲線を求め、10秒後に処理を開始した場合に濃度 1.0を与える霧光量での濃度変化を調べた。更に露光 温湿度依存性を調べるために、10℃55%の雰囲気で 露光し10秒後に処理を開始した場合と、30℃30 の彩頻気で緩光し10秒後に処理を開始した場合と、30℃30 の彩頻気で緩光し10秒後に処理を開始した場合の46年\* \*曲線を求め、10℃55%の雰囲気で露光し10秒後に 処理を開始した場合に濃度1.0を与える露光量での濃 度変化を調べた。これらの結果を表2に示した。 【0155】

70

[表2]

試料	Bri	¥	感度	斯調	潜像 露光温湿度		備表
65.41	位置	含有量	50:8E	PERM	保存性	依存性	報考
8-1	なし	- 1	100	1.7	0.18	0.23	比较例
B-2	80%~90%	1.5 T.J.%	180	2.3	0.03	0.04	本発明
B-3	90%~100%	1.5モルな	180	2.2	0.04	0.08	本発明
B-4	80%~100%	3モルベ	190	22	0.04	0.07	本発明

た。

【0156】表2の結果から明らかなように、本発明の 泉化館合作用が層状に形成されている臭鬼に飽乳剤を青 感光性乳剤房に含有した試料B-2、B-3およびB-4は、青感光性が高感度で硬調であり、潜像保存性や露 光温温度依存性に優れることが認められた。

#### 【0157】 実施例 2

(乳剤G-1の調製)酸化処理ゼラチン5%水溶液10 00mlをpH5.5、pC11.7に調整し、硝酸銀 を2. 12モル含む水溶液と塩化ナトリウムを2. 25 20 モル合む水溶液を激しく攪拌しながら55℃で同時に添 加湿合した。硝酸銀の添加が80%の時点から90%の 時点にかけて、K, [Ru(CN)。] 水溶液を出来上がり のハロゲン化銀1モルあたりRn量が5×10° モルに なる量を添加した。硝酸銀の添加が83%の時点から8 8%の時点にかけて、K2 [IrCla] 水溶液を出来上 がりのハロゲン化銀1モルあたり I r 量が5×10 "モ ルになる量を添加した。硝酸銀の添加が92%の時点か 598%の時点にかけて、K2[|r(5-methy] thiazole)Cls] 水溶液を出来上がりのハロゲ 30 ン化銀1モルあたり I r 量が1×10° モルになる量を 添加した。40℃で脱塩処理を施した後、石灰処理ゼラ チン168gを加え、pH5.7、pC11.8に調整 した。得られた粒子は辺長O. 38 μm、変動係数11 %の立方体塩化銀乳剤であった。この乳剤を40℃で溶 解し、グルタリルジアミノフェニルスルフィドをハロゲ ン化銀1モルあたり4×10°モル添加し、チオ硫酸ナ トリウム5水和物と硫化金コロイド分散物を用い65℃ にて最適になるように熟成した。40℃に降温後、増感 色素Dをハロゲン化銀1モルあたり5×10°モル、1 40 ーフェニルー5ーメルカプトテトラゾールをハロゲン化 銀1モルあたり2×10<sup>-1</sup> モル、1~(5-メチルウレ※ 財料の作劇

※イドフェニル) - 5 - メルカプトテトラゾールをハロゲン化版 1 モルあたり 4×10 \* モル、泉化カリウムをリロゲン化版 1 モルあたり 4×10 \* モル添加した。このようにして得られた乳剤を、乳剤(G-1とした。【0158](乳剤を引剤を、乳剤(G-1とした。【0158](乳剤を)乳剤を引剤の1-1とは、補酸剤が添加が80%の消疫から90%の時点にかけて、臭化カリウムを出来上がりのハロゲン化銀1モルあたりと、5モル・紙でよる指皮激しく混合しながら添加したことのみ異なる乳剤を消裂した。得られた粒子は辺長0.38μm、変動係数11%の立方体臭塩化銀乳剤であった。このようにして得られた乳剤を乳剤(G-2とした。このようにして得られた乳剤を乳剤を乳剤で

【0159】(第46~3の類略) 刺刺の-1とは、硝 酸酸の添加が90%の時点から100%の時点にかけ て、泉仕カリウムを出来上が9のハロゲン化銀1モルあ たり2.5モル水になる程を微しく混合しながら添加し たことのみ異なる引刺を源映した。得られた粒子は辺長 0.38μm、変動係数11%の立方体異塩化銀乳剤で あった。このようにして得られた乳剤を、乳剤(-3と した。

【0160】(別利G - 4の開動) 乳剤(- 1とは、硝酸酸の添加が80%の時点から100%の時点にかけて、異化がり力な老出来上がりのハロゲン化機 1モルあたり5年ル場になる量を敷しく混合したが5番加したことのみ異なる乳剤を調製した。得られた粒子は辺長0.38μm、変動係数11%の立方体災量化機制剤であった。とのようにして得られた乳剤を、乳剤G-4とした。

【0161】実施例1の試料とは、層構成を下記のよう に変えて額層化した試料を作製した。

## 第一層(青感性乳剤層)

乳剤 B - 1	0.24
ゼラチン	1.25
イエローカプラー(ExY)	0.57
色像安定剤(C p d - 1)	0.07
色像安定剤(C p d - 2)	0.04
色像安定剤 (C p d - 3)	0.07

	-	(37)		特開2002-351000
	71 6)((C			72
	色像安定剤 (Cpd-8)			02
f0 1 0 0 1	溶媒(S o l v-1)		0.	2 1
[0162]	West Control (CO)			
	第二層(混色防止層)			
	ゼラチン			60
	混色防止剤 (Cpd-19)			0 9
	色像安定剤(Cpd-5)			0 0 7
	色像安定剤 (Cpd-7)			007
	紫外線吸収剤(UV-C)			0 5
[0163]	溶媒(S o 1 v - 5)		0.	1 1
[0103]	第三層 (緑感性乳剤層)			
	乳剤G-1		_	
				1 4
	ゼラチン			7 3
	マゼンタカプラー (ExM)			1 5
	紫外線吸収剤(UV-A)		-	0 5
	色像安定剤 (Cpd-2)			0 2
	色像安定剤 (Cpd-7)			0 0 8
	色像安定剤 (C p d − 8)			0 7
	色像安定剤 (Cpd-9)			0 3
	色像安定剤 (C p d−10)		0.	009
	色像安定剤(C p d − 1 1)		0.	0001
	浴媒(S o 1 v - 3)		0.	0 6
	溶媒 (Solv-4)		0.	1 1
	溶媒 (Solv-5)		0.	0 6
[0164]				
	第四層(混色防止層)			
	ゼラチン		0.	4 8
	混色防止層(Cpd-4)		0.	0 7
	色像安定剤 (Cpd-5)		0.	006
	色像安定剤(C p d - 7)		ο.	006
	紫外線吸収剤(UV-C)		0.	0 4
	溶媒 (Solv-5)		0.	0 9
[0165]				
	第五層 (赤感性乳剤層)			
	臭塩化銀乳剤 C (試料 B − 1 と	:同じ乳剤)	Ο.	1 2
	ゼラチン		0.	5 9
	シアンカプラー(ExC-2)		0.	1 3
	シアンカプラー(ExC-3)			0.3
	色像安定剤(Cpd-7)		ο.	0.1
	色像安定剤 (Cpd-9)		0.	0 4
	色像安定剤 (Cpd-15)			1 9
	色像安定剤 (Cpd-18)			0 4
	紫外線吸収剤 (UV-7)			0.2
	溶媒 (Solv-5)			0.9
[0166]			٠.	• •
- · · · · ·	第六層(紫外線吸収層)			
	ゼラチン		0.	3 2
	紫外線吸収剤 (UV-C)			4 2
	溶媒 (Solv-7)			0.8
			٠.	

73 第七層 (保護層) ゼラチン ポリビニルアルコールのアクリル変件共重合体 (変性度17%)

流動パラフィン 界面活性剤 (Cpd-13)

ポリジメチルシロキサン

二酸化珪素 【0167】緑感性乳剤層の乳剤として上記の乳剤G-経感性乳剤層の乳剤G-1を乳剤G-2からG-4まで

-4とした。 【0168】これらの試料の写真特性を調べるために以 下のような実験を行った。各塗布試料に対して高照度露 光用感光計(山下電装(株)製HIE型)を用いて、セ ンシトメトリー用の階調露光を与えた。富士写真フイル ム(株)製SP-2フィルターを装着し、高照度10 秒間露光した。

替えた試料も同様に作製し、それぞれ試料G-2からG

0.01 0.003 \*【0169】露光された各試料に対し、発色現像処理は 1を用いた試料を、試料G-1とした。試料G-1とは 10 以下に示す現像処理Bに従い、器迅速処理を行った。

0.70

0.04

0.01

0.01

【0170】 [処理B] 上記感光材料の試料を127m m幅のロール状に加工し、処理時間、処理温度を変えら れるように富士写直フイルム(株)製ミニラボプリンタ ープロセッサーPP350を改造した実験処理装置を用 いて感光材料試料に平均濃度のネガティブフイルムから 像様露光を行い、下記処理工程にて使用した発色現像補 充液の容量が発色現像タンク容量の0.5倍となるまで 連続処理(ランニングテスト)を行った。

**饥迎**て程 温度 時間 補充留\* 発色現像 45.0℃ 15秒 4 5 m L 漂白定着 40.0℃ 15秒 3.5 m L リンス1 40.0℃ 8秒 リンス2 40.0℃ 814 リンス3 \*\* 40.0℃ 只動 リンス4 38.0℃ 8秒 121mL 转极 80.0°C 15秒

[0171]

(注) \*感光材料 1 m2 あたりの補充量

\*\*富士写真フイルム(株) 製リンスクリーニングシステムRC50Dをリ ンス (3) に装着し、リンス (3) からリンス液を取り出してポンプにより逆浸 透モジュール (RC50D) へ送る。同槽で送られた透過水はリンスに供給し、 滯縮液はリンス(3)に戻す。逆浸透モジュールへの透過水量は50~300m L/分を維持するようにポンプ圧を調整し、1日10時間温調循環させた。リン スは (1) から (4) への 4 タンク向流方式とした。

### [0172] 各処理液の組成は以下の通りである。

[発色現像液]	[タンク液]	[補充液]
水	800mL	6 0 0 mL
蛍光増白剤(F L−1)	5.0g	8.5g
トリイソプロパノールアミン	8.8g	8.8g
p-トルエンスルホン酸ナトリウ!	4 20.0g	20.0g
エチレンジアミン 4 酢酸	4.0g	4.0g
亜硫酸ナトリウム	0.10g	0.50g
塩化カリウム	10.0g	
4,5ージヒドロキシベンゼンー		
1,3-ジスルホン酸ナトリウム	0.50g	0.50g
ジナトリウムーN, Nーピス (ス/	レホナート	
エチル) ヒドロキシルアミン	8.5g	14.5g
4-アミノ-3-メチル-N-エデ	チルーNー	
(βーメタンスルホンアミドエチ)	<b>レ)アニリン</b>	
<ul><li>3/2硫酸塩・モノハイドレート</li></ul>	F 10. 0g	22.0g

		(00)	14 ht 7 0 0 5 -
	75		76
	炭酸カリウム	26.3g	26.3g
	水を加えて全量	1000mL	1000mL
	pH(25℃、硫酸とKOH)	で調整)10.35	12.6
[0173]			
	[漂白定着液]	[タンク液]	[補充液]
	水	800mL	800mL
	チオ硫酸アンモニウム(75	0 g/m L)	
		107mL	2 1 4 m L
	コハク酸	29.5g	59.0g
	エチレンジアミン 4 酢酸鉄()	II) アンモニウム	
		47.0g	94.0g
	エチレンジアミン 4 酢酸	1.4g	2.8g
	硝酸 (67%)	17.5g	35. Og
	イミダゾール	14.6g	29. 2g
	亜硫酸アンモニウム	16.0g	32.0g
	メタ重亜硫酸カリウム	23.1g	46.2g
	水を加えて全量	1000mL	1000mL
	pH(25℃、硝酸とアンモ:	ニア水で調整) 6.00	6.00
[0174]			
	[リンス液]	[タンク液]	[補充液]
	塩素化イソシアヌール酸ナト	リウム O. O2g	0.02g
	脱イオン水(電導度5μS/	cm以下) 1000mL	1000mL
	pH (25℃)	6. 5	6.5
[0175]		* *【化23】	
FI	1		
	H(OH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> C) <sub>2</sub> HN	SO <sub>2</sub> Na	NH(CH2CH2O)2H
	- N /-	< ·	. №
	N > HN	CH-CH-( )-NI	

[0176] 処理後の各試料のマゼン夕発色濃度を測定 し、10<sup>3</sup> 秒露光高照度露光の特性曲線を得た。感度 は、最低発色濃度より0.7高い発色濃度を与える軽光 塩の逆数をもって批定し、試料G-1の感度を100と したときの相対値で表した。また、濃度0.5と濃度

NaO<sub>2</sub>SH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CHN

※ 2. 0の点を結ぶ直線の傾きから階調を求めた。これらの結果を表3に示した。 【0177】

HCH-CH-SO-Na

【83】

[0179] 実施例3

	默鄉	Br崖		u	散網	推考
\$11,94	位置	含有量				
	G-1	なし	~	100	1.8	比較例
	G-2	80%~90%	25モル%	160	2.4	本発明
	G-3	90%~100%	2.5モル%	160	2.3	本発明
	G-4	B0%~100%	5モルギ	170	2.2	本発明

【0178】表3の結果から明らかなように、本発明の 免化銀合有相が層光に形成されている実塩比銀乳剤を 感光性乳剤原に含有した試料(-2、G-3 およびG-4は、線形光性か著しく高感度で硬調であることが認め られた。更に、試料G-2-(-4 において、第一層の 別割日-1を乳剤日-4 に変えたことのみ異なる、試料 G-2~G-4 に対応する試料G-2'~G-4'を作 関し、上記の幹価を行った結果、試料G-2~G-4と ほぼ同様の報酬が得られた。

実施例2の試料を用いて、レーザー走査器光によって画像形成を行った。レーザー光新としては、半導体レーザーG a A I A s (発振波長 8 0 8 . 5 nm)を励起式 瀬としたYA C 個体レーザー (光振波長 9 4 6 nm)を反転ドメン構造を有する L i N b O;の S H G 結晶により被長変換して取り出した 4 7 5 nm)を制味してザーで a A J A s (発振波長 8 0 8 . 7 nm)を削い

50 起光源としたYVO。固体レーザー (発振波長 106

4 nm) を反転ドメイン構造を有するLiNbOsのS HG結晶により波長変換して取り出した532nmと、 AlGaInP(発振波長 約680nm:松下電産製 タイプNo、LN9R20)とを用いた。3色のそれぞ れのレーザー光はポリゴンミラーにより走査方向に対し て垂直方向に移動し、試料上に、順次走査露光できるよ うにした。半導体レーザーの温度による光量変動は、ペ ルチェ素子を利用して温度が一定に保たれることで抑え られている。実効的なビーム径は、80μmで、走査ピ ッテは42.3μm (600 d p i) であり、1 画素あ 10 写真感光材料を得ることができる。更に、本発明によれ たりの平均露光時間は、1. 7×10 7 秒であった。露 光後、発色現像処理Bにより処理を行ったところ、実施 例2での高照度袰光の結果と同様、本発明の試料 G-

2、G-3およびG-4は、緑感層が高い感度と階調を 示し、また、本発明の試料G-2'、G-3'およびG -4'は、青感層と縁感層が高い感度と階調を示し、い ずれもレーザー走査露光を用いた画像形成にも適してい ることが分かった。 [0180]

【発明の効果】本発明によれば、レーザー走査露光のよ うなデジタル露光においても高感度で硬調な階調が得ら れるハロゲン化銀乳剤およびそれを用いたハロゲン化銀 ば、潜像保存性、露光温湿度依存性に優れたハロゲン化 銀乳剤およびそれを用いたハロゲン化銀写真感光材料を 得ることができる。